PCT





INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

	(51) Internationale Patentklassifikation 6:	A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:	WO 99/52938
1	C07K 14/00		(43) Internationales	
į		<u> </u>		ktober 1999 (21.10.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/02463 (81)

(22) Internationales Anmeldedatum:

13. April 1999 (13.04.99)

(30) Prioritätsdaten:

rrioritatsuaten:		
198 16 196.4	14. April 1998 (14.04.98)	DE
198 25 585.3	9. Juni 1998 (09.06.98)	DE
198 28 097.1	24. Juni 1998 (24.06.98)	DE
198 31 637.2	15. Juli 1998 (15.07.98)	DE
198 31 639.9	15. Juli 1998 (15.07.98)	DE
198 31 638.0	15. Juli 1998 (15.07.98)	DE
198 43 279.8	22. September 1998 (22.09.98)	DE
	*	

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HASSAN, Jomaa [DE/DE]; Breslauer Strasse 24, D-35398 Giessen (DE).

(74) Anwalt: PANTEN, Kirsten; Patentanwälte Reichel, Parkstrasse 13, D-60322 Frankfurt am Main (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, ID, IL, IS, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, SG, SK, TR, US, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: METHOD FOR IDENTIFYING CHEMICAL ACTIVE AGENTS AND ACTIVE AGENTS FOR INHIBITING THE I-DESOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHATE BIOSYNTHETIC PATHWAY

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR IDENTIFIZIERUNG CHEMISCHER WIRKSTOFFE UND WIRKSTOFFE ZUR HEMMUNG DES I-DESOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHAT-BIOSYNTHESEWEGS

(57) Abstract

The invention relates to a method for identifying chemical active agents which are suitable for treating infectious diseases caused by single- or multi-celled parasites. According to the method, proteins which form part of the 1-desoxy-d-xylulose-5-phosphate metabolic pathway or derivatives thereof which act in the same way are brought into contact with the active agents being tested for their effectiveness against parasites and those active agents which inhibit the proteins or their derivatives are selected. The invention also relates to the active agents which are identified and to their use for producing medicaments for treating parasitic infections.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Auffinden von chemischen Wirkstoffen, die zur Therapie von Infektionskrankheiten geeignet sind, die durch ein- oder mehrzellige Parasiten hervorgerufen werden. Bei diesem Verfahren werden Proteine, die am I-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweg beteiligt sind, oder deren gleichwirkende Derivate mit den auf ihre Wirksamkeit gegenüber Parasiten zu untersuchenden Wirkstoffen in Berührung gebracht und die Wirkstoffe, die die Proteine oder deren Derivate inhibiteren, ausgewählt. Die Erfindung betrifft ferner die aufgefundenen Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln gegen parasitäre Infektionen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	18	Istand	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten voi
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JР	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	ΚZ	Kasachstan	RO	Rumanien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Verfahren zur Identifizierung chemischer Wirkstoffe und Wirkstoffe zur Hemmung des 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Biosynthesewegs

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Identifikation von Wirkstoffen, die zur Behandlung von parasitären Erkrankungen verursacht durch ein- oder mehrzellige Parasiten geeignet sind. Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die pharmazeutische Industrie. Weiter betrifft die Erfindung Proteine, sowie Teilstücke von Proteinen, ferner DNA-Sequenzen, die diese Proteine bzw. Teilstücke dieser Proteine kodieren, die Verwendung dieser DNA-Sequenzen, dieser Proteine oder ihrer Teilstücke zur Identifizierung von Stoffen mit Wirkung gegen ein- oder mehrzellige Parasiten, sowie die auf diesem Weg identifizierten Wirkstoffe und deren Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln.

Der Begriff Parasiten beinhaltet einzellige Parasiten und mehrzellige Parasiten einschließlich Helminthen und Anthropoden. Diese verursachen Infektionserkrankungen bei Mensch und Tier. Im Sinne dieser Erfindung ist die streng wissenschaftliche Definition von Parasiten anzuwenden, d.h. unter einzelligen Parasiten sind Protozoen zu verstehen.

Es existiert bereits eine Vielzahl von Mitteln gegen parasitäre Erkrankungen. Die vorhandenen Mittel werden durch

die sich rasch entwickelnden Resistenzen gegen diese Mittel bereits unbrauchbar für die Therapie von Mensch und Tier. So sind bereits viele Regionen von Malariaparasiten befallen, die gegen Standard-Medikamente wie Chloroquin resistent sind. Auch sind Berichte über Resistenz-Entwicklung gegen Standard-Mittel (Praziquantel) zur Behandlung der Bilharziose bekannt. Diese Resistenzentwicklungen und andere Faktoren haben dazu geführt, daß Malaria und Bilharziose bereits zu den häufigsten Erkrankungen in den Tropen gezählt werden. Geschätzte 300-500 Millionen Menschen sind an Malaria erkrankt. 2-2,5 Millionen Menschen sterben im Jahr an Malaria. Weiter sind neue Medikamente wie Mefloquin sehr teuer in der Herstellung und sehr nebenwirkungsreich. Es besteht daher ein großer Bedarf an Arzneimitteln zur Therapie von Mensch und Tier.

Es gab in der Vergangenheit viele Ansätze zur Entwicklung von Chemotherapeutika gegen Parasiten, insbesondere gegen Krankheitserreger der Malaria und der Bilharziose. Einer dieser Ansätze befaßt sich mit der Inhibition der sogenannten Isoprenoidbiosvnthese. Isoprenoide sind Moleküle, die aus einzelnen Isopreneinheiten (Isopentenyldiphosphat) gebildet werden, und wichtige Funktionen in der Zelle übernehmen. Hierzu gehören Sterole, Ubichinone und andere Moleküle, die für den Haushalt der Parasiten wichtig sind. Die Vorgenensweise basierte hierbei auf einem Modell, das in Pilzen und in Säugerzellen etabliert wurde. In Pilzen und in Säugerzellen entsteht die Untereinheit Isopentenyldiphosphat auf der Basis der Kondensation von drei Molekülen Acetyl-CoA zu HMG-CoA. HMG-CoA wird dann von der HMG-CoA-Reduktase zu Mevalonat umgewandelt, welches dann mit Mevalonat-Phosphat als Zwischenstufe zu Isopentenyldiphosphat umgewandelt wird (siehe Figur 7). Inhibitoren der HMG-

CoA-Reduktase wie zum Beispiel Lovastatin, Simvastatin und Pravastatin wurden zur Inhibition des Wachstums der Parasiten verwendet. Bei Malaria gelang es zwar, unter Anwendung sehr hoher Dosen Lovastatin und Simvastatin eine in vitro Inhibition zu erreichen, jedoch mißlang die Inhibition in vivo. Die Behandlung Schistosoma-infizierter Mäuse mit Lovastatin führte zu einer Inhibition der Eiablage dieser Würmer, jedoch mußten sehr hohe Konzentrationen an Lovastatin aufgewendet werden, um einen Teil der Würmer in vivo zu töten.

Es wurde nun überraschend gefunden, daß Parasiten, insbesondere Plasmodien und Trypanosomen (Verursacher der Malaria und der Schlafkrankheit) zumindest einen weiteren Stoffwechselweg zur Synthese von Isoprenoiden besitzen. Dieser Stoffwechselweg beruht auf einer Kondensation von Glycerinaldehyd-3-Phosphat und Pyruvat zu 1-Desoxy-Dxylulose-5-Phosphat (DOXP). DOXP wird dann umgewandelt zu 2-C-Methyl-D-erythrose-4-Phosphat, das dann mit 2-C-Methylerythrithol-4-Phosphat als Zwischenstufe zu Isopentenyldiphosphat umgewandelt wird. An diesem Stoffwechselweg sind unter anderem die Enzyme DOXP-Synthase und DOXP-Reduktoisomerase beteiligt (Siehe Figur 7). Dieser Stoffwechselweg war bisher nur in Pflanzen, in Algen und in einigen Bakterien beschrieben worden (Sprenger et al. PNAS, 94 (1997) 12857-62 und Kuzuyama et al. Tetrahedron Letters 39 (1998) 4509-12).

Die Inhibition des oben beschriebenen DOXP-Stoffwechselwegs, insbesondere der Enzyme DOXP-Synthase und DOXP-Reduktoisomerase durch die dem Fachmann bekannten Techniken eignet sich zur Vorbeugung und Behandlung von Infektionen, verursacht durch ein- und mehrzellige Parasiten bei Mensch

und Tier. Da dieser Stoffwechselweg nicht im Menschen vorhanden ist, eignet er sich hervorragend als Ziel für eine gezielte Chemotherapie von Parasiten. Insbesondere eignen sich die Enzyme Desoxyxylulose-5-Phosphat-Synthase und Desoxyxylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase als Ziel für eine Chemotherapie. Besonders nebenwirkungsarm und geeignet zeigte sich die Inhibition des Enzyms Desoxyxylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase von Malaria, da der Mensch weder über Substrate und deren Vorstufen noch über das Produkt des Enzyms noch über das Enzym selbst verfügt.

Die vorliegende Erfindung betrifft Verfahren zum Auffinden von Wirkstoffen, die den DOXP-Stoffwechselweg hemmen, und diese Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln für die Therapie und Prophylaxe von Infektionskrankheiten verursacht durch ein- oder mehrzellige Parasiten.

Die Aufgabe der Erfindung ist es, ein neues Verfahren zur Identifikation von Wirkstoffen zur Therapie von parasitären Erkrankungen bei Mensch und Tier bereitzustellen. Eine weitere Aufgabe besteht darin, ein Verfahren zur Auffindung eines Medikamentes zu entwickeln, das selektiv den Erreger abtötet und nebenwirkungsarm ist.

Diese Aufgabe wird durch ein Verfahren gemäß Anspruch 1 realisiert. Die Erfindungsverfahren und ermittelten Wirkstoffe sind dadurch gekennzeichnet, daß

- die Isoprenoidbiosynthese im sogenannten 1-Desoxy-Dxylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweg gehemmt wird.

Alle beschriebenen Stoffwechselwege sind nicht in Mensch und Tier vorhanden, sondern nur in Pflanzen, Algen, manchen

Eubakterien und in Parasiten, wie zum Beispiel Malariaparasiten; daher zeichnet sich diese Therapie-Strategie als sehr nebenwirkungsarm aus.

Die vorliegende Erfindung betrifft weiterhin Enzyme, die an diesem Stoffwechselweg beteiligt sind, sowie Teilstücke dieser Enzyme. Diese Enzyme sind zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens zur Identifikation von Wirkstoffen geeignete Proteine. Die vorliegende Erfindung betrifft weiter DNA-Sequenzen, die diese Enzyme kodieren, bzw. Teilstücke dieser Enzyme.

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren und Antikörper zur Identifizierung der Enzyme oder ihrer Teilstücke sowie die Herstellung der Enzyme oder ihrer Teilstücke über rekombinante Technologie.

Die Erfindung betrifft weiter die Verwendung dieser Enzyme oder ihrer Teilstücke, oder die Verwendung der DNA-Sequenzen, die diese Enzyme kodieren, bzw. Teilstücke dieser Enzyme zur Identifizierung von Stoffen mit Wirkung gegen ein- oder mehrzellige Erreger.

Die Erfindung betrifft weiter Wirkstoffe, die mit Hilfe der erfindungsgemäßen Enzyme aufgefunden werden.

Im folgenden wird die Erfindung anhand der beiliegenden Zeichnungen genauer beschrieben.

Es zeigen:

Fig. 1a die Nukleotid-Sequenz des Gens, das das Protein 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase aus Plasmodium falciparum codiert,

Fig. 1b die Nukleotid-Sequenz des Gens, das die 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Synthase aus Plasmodium falciparum codiert,

Fig. 2a die Nukleotid-Sequenz des Gens, die 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase aus Plasmodium falciparum codiert und die entsprechende Aminosäure-Sequenz
Fig. 2b die Nukleotid-Sequenz des Gens, die 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Synthase aus Plasmodium falciparum codiert und die entsprechende Aminosäure-Sequenz,
Fig. 3a die Aminosäure-Sequenz des Proteins 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase aus Plasmodium falciparum,

Fig. 3b die Aminosäure-Sequenz des Proteins 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Synthase aus dem Parasiten Plasmodium falciparum,

Fig 4a einen Ausschnitt aus der Nukleotid-Sequenz nach Fig. 1b,

Fig. 4b einen Ausschnitt aus der Nukleotid-Sequenz mit der entsprechenden Aminosauresequenz nach Fig. 2b,

Fig. 4c einen Ausschnitt aus der Aminosäure-Sequenz nach Fig. 3b,

Fig. 5 In-vivo-Daten für die Parasitämie-Werte nach 4-tägiger Therapie mit jeweils drei Dosen der Stoffe:
Formyl, das 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propylphosphonsäure-mononatriumsalz entspricht, und
Acetyl, das 3-(N-Acetyl-N-hydroxylamino)-propylphosphonsäure-mononatriumsalz entspricht,
Fig. 6a die Inhibition des Wachstums von P. falciparum nach
Zugabe von 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propylphosphonsäure-mononatriumsalz (offene Kreise) und 3-(N-

Acetyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäuremononatriumsalz (geschlossene Kreise) für den Stamm HB3,

Fig. 6b die Inhibition des Wachstums von P. falciparum nach Zugabe von 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz (offene Kreise) und 3-(N-Acetyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz (geschlossene Kreise) für den Stamm A2, und Fig. 6c die Inhibition des Wachstums von P. falciparum nach Zugabe von 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz (offene Kreise) und 3-(N-Acetyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz (geschlossene Kreise) für den Stamm Dd2, und

Fig. 7 den klassischen Acetat/-Mevalonat-Biosyntheseweg im Vergleich zum alternativen DOX-P-Biosyntheseweg.

Mittels genetischer Verfahren wurden die kodierenden Gene der Enzyme DOXP-Synthase, und DOXP-Reduktoisomerase nachgewiesen (Figuren 1a, 1b, 2a, 2b). Nach Anreicherung durch die Polymerase-Ketten-Reaktion aus dem Genom von P. falciparum wurden diese Gene in bakteriellen Plasmiden kloniert und ihre Nukleotidsequenz bestimmt. Die Sequenzdaten zeigten eine hohe Homologie dieser Gene mit den entsprechenden Genen aus Algen, Pflanzen und Bakterien. Die sehr hohen Homologien zeigten, daß die drei Gene die Enzyme DOXP-Synthase und DOXP-Reduktoisomerase von P. falciparum codieren.

Nach Expression in heterologen Systemen wurden die Enzyme als rekombinante Proteine gereinigt und für Aktivitätsstudien in zellfreien Systemen eingesetzt. Die Aktivität der DOXP-Synthase wurde durch Umsetzung von Glycerinaldehyd-3-Phosphat und Pyruvat zu 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat gemessen. Die Aktivität der DOXP-Reduktoisomerase wurde durch Umsetzung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat zu 2-C-Methyl-

D-erythritol-4-Phosphat in Gegenwart von NADPH gemessen.
Die Messung der Veränderung der NADPH-Konzentration erfolgt
über eine Parametervariation. Dieses Verfahren ist dem
Fachmann bekannt.

Die Enzyme können über die sie codierende DNA-Sequenz (Figuren 1a, 1b, 2a, 2b) und die davon abgeleitete Aminosäuresequenz (Figuren 3a und 3b) definiert werden. Die Enzyme der einzelnen Parasiten können sich jedoch von Parasit zu Parasit unterscheiden. Solche Variationen der Aminosäuren sind in der Regel Aminosäureaustausche. Es kann sich aber auch um Deletionen, Insertionen und Additionen von Aminosäuren zur Gesamtsequenz handeln. Die erfindungsgemäßen Enzyme können – sowohl im Umfang und Art abhängig von der Zelle und Zelltyp, in dem sie exprimiert werden – glycosyliert der nicht glycosyliert sein.

Die erfindungsgemäßen Enzyme oder Teilstücke dieser Enzyme werden durch Expression der erfindungsgemäßen DNA in geeigneten Expressionssystemen, beispielsweise in Bakterien, insbesondere in E. coli, als prokaryontisches Expressionssystem oder in einem eukaryontischen Expressionssystem, insbesondere COS-Zellen oder Dictyostelium discoideum, hergestellt.

Mit Hilfe der erfindungsgemßen Nukleinsäuresequenz ist es möglich, im Genom von beliebigen Parasiten die kodierenden Gene oder deren Varianten zu suchen, diese zu identifizieren und die gewünschten kodierenden Gene für die Enzyme zu isolieren. Derartige Verfahren und die hierfür geeigneten Screening-Methoden sind dem Fachmann bekannt.

Durch die Anwendung der rekombinanten Technologie ist es möglich, eine Vielzahl von Varianten von Enzymen oder Teilstücke von Enzymen herzustellen. Derartige Derivate können beispielsweise in einzelnen oder mehreren Aminosäuren durch Substitution, Deletion oder Addition modifiziert sein. Die Derivatisierung kann beispielsweise über site directed mutagenesis (ortsspezifische Mutagenese) erfolgen. Derartige Variationen sind für einen Fachmann ohne weiteres durchführbar. Es muß lediglich sichergestellt sein, daß die charakteristischen Eigenschaften der Enzyme erhalten bleiben. Ein weiterer Gegenstand dieser Erfindung sind deshalb die Enzyme, die am DOXP-Stoffwechselweg beteiligt sind, insbesondere DOXP-Synthase und DOXP-Reduktoisomerase, die

- a) das Produkt einer prokaryontischen oder eukaryontischen Expression einer exogenen DNA sind,
- b) codiert werden von einer Sequenz in Figuren 1a, 1b, 2a und 2b
- c) codiert werden von DNA-Sequenzen, die mit den in Figuren la, lb, 2a und 2b gezeigten DNA-Sequenzen oder Fragmenten dieser DNA-Sequenzen (siehe z.B. Figuren 4a und 4b) im DNA-Bereich, der das reife Protein kodiert, hybridisieren, oder
- d) codiert werden von DNA-Sequenzen, die ohne die Degeneration des genetischen Codes mit den in b) bis c) definierten Sequenzen hybridisieren würden und ein Polypeptid mit derselben Aminosäuresequenz kodieren.

Bevorzugt sind Enzyme, welche von den Nukleotiden aus Figuren 1a, 1b, 2a und 2b oder von DNA-Sequenzen, die aufgrund der Degeneration des genetischen Codes ein Polypeptid mit derselben Aminosäuresequenz codieren würden, codiert werden.

Die beiden erfindungsgemäßen Enzyme (Sequenz in Figuren 3a und 3b) können als neue Prototypen von spezifischen Proteinen ein- und mehrzelliger Parasiten, insbesondere der einzelligen Parasiten angesehen werden.

Ein Gegenstand dieser Erfindung sind Nukleinsäuresequenzen, welche die Enzyme kodieren und ausgewählt sind aus der Gruppe

- a) der in den Figuren 1a, 1b, 2a, und 2b gezeigten DNA-Seguenzen oder deren komplementäre Seguenzen,
- b) Nukleinsäuresequenzen, die mit einer der Sequenzen vona) hybridisieren,
- c) Nukleinsäuresequenzen, die ohne die Degeneration des genetischen Codes mit einer der in a) oder b) genannten Sequenzen hybridisieren würden.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Enzyme aus beliebigen Parasiten, welche im wesentlichen Pyruvat und Glyceraldehyd-3-Phosphat zu 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat kondensieren (DOXP-Synthase) und 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat zu 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat umsetzen (DOXP-Reduktoisomerase). Diese den Enzymen aus Malaria-Parasiten analogen Enzyme können dadurch erhalten werden, daß mit einer Hybridisierungsprobe, die Enzyme aus Malaria-Parasiten codierende Sequenzen enthält, eine cDNA-Bibliothek oder genomische Bibliothek des entsprechenden Parasiten nach dem Fachmann geläufigen Methoden gescreent wird oder über den Sequenzvergleich der DNA und Proteinsequenz für Enzyme von Malaria-Parasiten mit anderen Parasiten-Enzymen.

Mit Hilfe der Nukleinsäuren können erfindungsgemäße Enzyme in reproduzierbarer Weise in großen Mengen gewonnen werden. Zur Expression in prokaryontischen und eukaryontischen Organismen wird die Nukleinsäure nach dem Fachmann geläufigen Verfahren in geeignete Expressionsvektoren integriert. Vorzugsweise enthält ein solcher Expressionsvektor einen regulierbaren/induzierbaren Promotor. Zur Expression werden diese rekombinanten Vektoren dann nach bekannten Verfahren in geeignete Wirtszellen eingeführt und die transformierten, transfizierten bzw. transduzierten Wirtszellen unter Bedingungen kultiviert, die eine Expression des heterologen Gens ermöglichen. Als Wirtszellen eignen sich prokaryontische Zellen, wie z.B. E. coli, und eukaryontische Zellen, insbesondere Hefen (z.B. Saccharomyces cervisiae, Schizosaccharomyces pombe, Pichia pastoris), Insektenzellen (z.B. Zellinien von Drosophila melanogaster wie S2-Zellen, Spodoptera frugiperda, Trichoplusia ni), Wirbeltierzellinien, vor allem Teratokarzinoma-Zellinien wie CHO- oder COS-Zellen, und pflanzliche Zellinien.

Die erfindungsgemäßen Enzyme können auch in transgenen Pflanzen und Tieren (z.B. Mäuse, Schafe, Ziegen, Schweine, Meerschweinchen) exprimiert werden. Das Expressionssystem ist dabei vorteilhafterweise durch dem Fachmann bekannte Techniken so zu gestalten, daß die produzierten Enzyme mit der Milch der Tiere ausgeschieden werden bzw. aus leicht zu gewinnenden Pflanzenteilen (Früchten, Blättern, Blüten, Sproß- und Wurzelteilen) erhalten werden können.

Als Expressionsvektoren für Wirbeltierzellinien eignen sich besonders Systeme, die von Papillomaviren (z.B. SV40), Retroviren, Sindbisviren, Cytomegaloviren und Vacciniaviren abgeleitet sind. Für Insektenzellen eignet sich besonders

das Baculovirus-System, für Pflanzenzellen Systeme auf der Basis des Ti-Plasmids von Agrobacterium tumefaciens und der Beschuß der Zellen mit Nukleinsäure überzogenen Partikeln.

Von besonderer Bedeutung ist die Expression der erfindungsgemäßen Enzyme in Schleimpilzen wie Dictyostelium discoideum, Polysphondylium pallidum und Physarum polycephalum, da ihre Zellen kostengünstig in großen Mengen auf einfachen Medien kultiviert werden können. Die Verwendung von Dictyostelium discoideum bietet den weiteren Vorteil, daß dieser Organismus ähnliche Codone für die jeweiligen Aminosäuren benutzt wie Plasmodium falciparum und dadurch eine besonders effektive Produktion der erfindungsgemäßen Enzyme erreicht wird. Außerdem sind induzierbare Promotoren (z.B. durch Nahrungsmangel) für Expressionsvektoren für Dictyostelium discoideum bekannt. Dadurch kann die Ausbeute an rekombinantem Enzym weiter gesteigert werden.

Für die Expression der erfindungsgemäßen Enzyme eignen sich besonders solche Wirtszellen und Organismen, die keine intrinsischen Enzyme besitzen, die Pyruvat und Glyceraldehyd-3-Phosphat zu 1-Desoxy-D-xyluiose-5-Phosphat kondensieren (DOXP-Synthase) und 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat zu 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat umsetzen (DOXP-Reduktoisomerase). Dies trifft für Archaebacterien, Tiere, Pilze, Schleimpilze und einige Eubakterien zu. Durch das Fehlen dieser intrinsischen Enzymaktivitäten wird die Detektion und Aufreinigung der rekombinanten Enzyme wesentlich erleichtert. Auch wird es erst dadurch möglich, mit geringem Aufwand die Aktivität und insbesondere die Hemmung der Aktivität der erfindungsgemäßen rekombinanten Enzyme durch verschiedenen Chemikalien und Pharmaka in Rohextrakten aus den Wirtszellen zu messen.

Die Expression der erfindungsgemäßen Enzyme erfolgt vorteilhafterweise dann in eukaryontischen Zellen, wenn posttranslatorische Modifikationen und eine native Faltung der Polypeptidkette erreicht werden soll. Außerdem wird in Abhängigkeit vom Expressionssystem bei der Expression genomischer DNA-Sequenzen erreicht, daß Introns durch Spleißen der DNA beseitigt und die Enzyme in der für die Parasiten charakteristischen Polypeptidsequenz produziert werden. Introns codierende Sequenzen können auch durch rekombinante DNA-Technologie aus den zu exprimierenden DNA-Sequenzen beseitigt oder experimentell eingefügt werden.

Die Isolierung des Proteins kann aus der Wirtszelle oder dem Kulturüberstand der Wirtszelle nach dem Fachmann bekannten Verfahren erfolgen. Es kann auch eine in vitro Reaktivierung der Enzyme erforderlich sein.

Zur Erleichterung der Aufreinigung können die erfindungsgemäßen Enzyme oder Teilsequenzen der Enzyme als Fusionsprotein mit verschiedenen Peptidketten exprimiert werden. Dazu eigenen sich besonders Oligo-Histidin-Sequenzen und Sequenzen, die von der Glutathion-S-Transferase, Thioredoxin oder Calmodulin-bindenden Peptiden abgeleitet sind. Fusionen mit Thioredoxin-abgeleiteten Sequenzen eignen sich besonders für prokaryontische Expression, da dadurch die Löslichkeit der rekombinanten Enzyme erhöht wird.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Enzyme oder Teilsequenzen der Enzyme als Fusionsprotein mit solchen, dem Fachmann bekannten, Peptidketten exprimiert werden, daß die rekombinanten Enzyme in das extrazelluläre Milieu oder in bestimmte Kompartimente der Wirtszellen transportiert wer-

den. Dadurch kann sowohl die Aufreinigung, als auch die Untersuchung der biologischen Aktivität der Enzyme erleichtert werden.

Bei der Expression der erfindungsgemäßen Enzyme kann es sich als zweckmäßig erweisen, einzelne Codone zu verändern. Dabei ist der gezielte Austausch von Basen in der kodierenden Region auch sinnvoll, wenn die genutzten Codone in den Parasiten abweichend sind von der Codonnutzung im heterologen Expressionssystem, um eine optimale Synthese des Proteins zu gewährleisten. Zudem sind oft Deletionen von nicht-translatierten 5'bzw. 3'-Abschnitten sinnvoll, beispielsweise wenn mehrere destabilisierende Sequenzmotive ATTTA im 3'-Bereich der DNA vorliegen. Dann sollten diese bei der bevorzugen Expression in Eukaryonten deletiert werden. Veränderungen dieser Art sind Deletionen, Additionen oder Austausch von Basen und ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Erfindung.

Weiterhin können die erfindungsgemäßen Enzyme unter standardisierten Bedingungen durch dem Fachmann bekannte Techniken durch in vitro-Translation gewonnen werden. Dafür geeignete Systeme sind Kaninchen-Reticulozyten- und Weizenkeim- Extrakte. Auch kann in vitro transskribierte mRNA in Xenopus-Oocyten translatiert werden.

Durch chemische Synthese können Oligo- und Polypeptide hergestellt werden, deren Sequenzen aus der Peptidsequenz der erfindungsgemäßen Enzyme abgeleitet sind. Bei geeigneter Wahl der Sequenzen besitzen derartige Peptide Eigenschaften, die für die vollständigen erfindungsgemäßen Enzyme charakteristisch sind. Derartige Peptide können in großen Mengen hergestellt werden und eignen sich besonders für

Studien über die Kinetik der Enzymaktivität, die Regulation der Enzymaktivität, die dreidimensionale Struktur der Enzyme, die Hemmung der Enzymaktivität durch verschiedene Chemikalien und Pharmaka und die Bindungsgeometrie und Bindungsaffinität verschiedener Liganden.

Vorzugsweise wird zur rekombinanten Herstellung der erfindungsgemäßen Enzyme eine DNA mit den Nukleotiden aus den in den Figuren 1a, 1b, 2a und 2b dargestellten Sequenzen oder ein Fragment gemäß den Figuren 4a und 4b verwendet.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Verfahren zur Gewinnung der Enzyme, die beteiligt sind am DOXP-Stoffwechselweg, insbesondere die Enzyme DOXP-Synthase und DOXP-Reduktoisomerase durch Isolierung aus den Parasiten. Die Isolierung der Enzyme erfolgt aus Parasiten-Extrakten über chromatographisch, elektrophoretische und andere dem Fachmann bekannte Verfahren. Die Enzyme werden mittels Messung der jeweiligen enzymatischen Aktivität oder Reaktivität mit entsprechenden Antikörpern ermittelt.

Der Nachweis von transformierten, transfizierten bzw. transduzierten Wirtszellen, welche die Enzyme rekombinant produzieren, sowie die Aufreinigung des Proteins erfolgen vorzugsweise über Antikörper, die an diese Enzyme binden. Derartige Antikörper sind mit Hilfe der erfindungsgemäßen Enzyme oder Teile der Enzyme als Antigen oder Immunogen in einfacher Weise nach bekannten Verfahren erhältlich.

Mit den erfindungsgemäßen Antikörpern gegen die Proteine können beispielsweise durch Western-Blotting-Analysen homologe bzw. kreuzreagierende Proteine anderer Parasiten detektiert werden.

Ein weiterer Gegenstand dieser Erfindung sind Methoden zur Bestimmung der enzymatische Aktivität der DOXP-Enzyme, insbesondere der Enzyme DOXP-Synthase und DOXP-Reduktoisomerase. Dies kann nach den bekannten Anleitungen bestimmt werden (Sprenger et al. PNAS, 94 (1997) 12857-62 und Kuzuyama et al. Tetrahedron Letters 39 (1998) 4509-12). Hierbei wird die Kondensation von Pyruvat und Glyceraldehyd-3-Phosphat zu 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat (DOXP-Synthase) und die Umwandlung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat zu 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat (DOXP-Reduktoisomerase) detektiert. Ein weiterer Gegenstand dieser Erfindung ist die Verwendung diese Meßverfahren zur Ermittlung von Stoffen, die die Aktivität der jeweiligen Enzyme inhibieren.

Durch die Anwendung der rekombinanten Technologie ist es möglich, eine Vielzahl von Varianten von Enzymen oder Teilstücken von Enzymen herzustellen. Derartige Derivate können beispielsweise modifiziert sein in einzelnen oder mehreren Aminosäuren durch Substitution, Deletion oder Addition. Die Derivatisierung kann beispielsweise über site directed mutagenesis (ortsspezifische Mutagenese) erfolgen. Derartige Variationen sind für einen Fachmann ohne weiteres durchführbar. Es muß lediglich sichergestellt sein, daß die charakteristischen Eigenschaften der Enzyme erhalten bleiben.

Mit Hilfe der erfindungsgemäßen Enzyme und ihrer Homologen können neue spezifische Wirkstoffe gegen Parasiten gefunden werden.

Insbesondere können die oben beschriebenen Detektions-Methoden in geeigneten Testkits zum Screening auf antipara-

Sitäre Wirkung von Stoffen verwendet werden. Hierzu gehören Methoden, die dem Fachmann bekannt sind und sich zum Screening von Naturstoffen aus Flora und Fauna, aus Pflanzen, Algen, Bakterien oder Tieren eignen, und deren Derivate, chemischen Bibliotheken, auch Bibliotheken, die mittels dem Fachmann bekannter Techniken, einschließlich der kombinatorischen Chemie erstellt wurden (Pindur et al. Pharmazie in unserer Zeit 26 (1997) 24-30; Broach et al. Nature 384 (1997) 14-6; Lack et al. Chimia 50 (1996) 445-7; Czarnik und Ellmann Accounts of chemical research 29 (1996); Chemical and engineerings News 74 (1996) 28-73; Lorin et al. Chemical reviews 96 (1996) 555-600; Weber et al. Nachrichten aus Chemie, Technik und Laboratorium 42 (1994) 698-702).

Die vorliegende Erfindung betrifft auch die Verwendung von Proteinen oder Teilstücken dieser Proteine, hierzu gehören Proteine oder Teilstücke von Proteinen mit oder auch ohne enzymatischer Aktivität in dem Fachmann bekannten Techniken zur Ermittlung von Strukturen des Proteins, insbesondere die Charakterisierung der Bindungsstellen, die sich für die Entwicklung von Mitteln mit inhibierender Wirkung auf die enzymatische Aktivität eignen.

Wirkstoffe die mit Hilfe der erfindungsgemäßen Proteine aufgefunden werden, sind für die Medizin und der Tiermedizin von hohem Interesse.

Die Wirkstoffe, die mit Hilfe der erfindungsgemäßen Proteine gefunden werden, eignen sich bei günstiger Warmblütertoxizität zur Bekämpfung von pathogenen Parasiten, die bei
Menschen und in der Tierhaltung und Tierzucht bei Nutz-,
Zucht-, Zoo-, Labor-, Versuchs- und Hobbytieren vorkommen.

Sie sind dabei gegen alle oder einzelne Entwicklungsstadien der Schädlinge, sowie gegen resistente und normal sensible Parasiten wirksam. Durch die Bekämpfung der Parasiten sollen Krankheiten, Todesfälle und Leistungsminderungen (z.B. bei der Produktion von Fleisch, Milch, Wolle, Häuten, Eiern usw.) vermindert werden, so daß der Einsatz der Wirkstoffe eine wirtschaftlichere und einfachere Tierhaltung möglich ist.

Unter Verwendung dieser erfindungsgemäßen Verfahren einschließlich der etablierten Assays (Ansätze) konnte gezeigt werden, daß die Aktivität der DOXP-Reduktoisomerase durch 3-(N-acetyl-N-hydroxyamino) propylphosphonat und derivative 3-(N-formyl-N-hydroxyamino)propylphosphonat (fosmidomycin) gehemmt wird. Beide Substanzen stammen aus einer chemischen Library von Acylhydroxylaminoalkylphosphonsäurederivaten. Diese Verbindungsgruppe wurde in der Vergangenheit als herbizid und als bakterizid beschrieben (US 4693742, DE2733658). Hier zeigte sich die Effizienz des Systems für das Auffinden von antiparasitären Wirkstoffen. Die Ergebnisse aus den Enzymassays konnten auch in der Malariakultur (siehe Beispiele) und im Tierversuch (siehe Beispiele) bestätigt werden. Die mittels dieser Enzymassays ermittelten Inhibitoren konnten das Wachstum von Malariaparasiten in vitro und in vivo hemmen. Eine Behandlung der Tiere über einem Zeitraum von 8 Tagen zeigte eine Heilung der Tiere. Hier zeigte die Acetylform eine dreifach höhere Wirksamkeit als die Formylform. Dieses Ergebnis ist sehr überraschend, da wesentlich höhere (bis zu 1000x) Konzentrationen 3-(Nacetyl-N-hydroxyamino)propylphosphonat benötigt werden, um das Bakterienwachstum zu hemmen.

Damit sind das erfindungsgemäße Verfahren zur Identifizie-

rung von Wirkstoffen und die erfindungsgemäßen Wirkstoffe zur therapeutischen und prophylaktischen Behandlung von Infektionen bei Mensch und Tier geeignet, die durch Parasiten, Pilze oder Viren hervorgerufen werden. Die Verbindungen sind als Prophylaxe gegen sowie zur Behandlung von Infektionen, hervorgerufen durch Erreger der Malaria und der Schlafkrankheit sowie der Chagas-Krankheit, der Toxoplasmose, der Amöbenruhr, der Leishmaniosen, der Trichomoniasis, der Pneumozystose, der Balantidiose, der Kryptosporidiose, der Sarkozystose, der Akanthamöbose, der Naeglerose, der Kokzidiose, der Giardiose und der Lambliose geeignet.

Die erfindungsgemäßen Verfahren und erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich besonders zur Behandlung der Malaria, der Schlafkrankheit und der Leishmaniosen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich auch zur Inhibition des Stoffwechselwegs von Bakterien, und von Pflanzen. Damit eignen sich Substanzen, die erfindungsgemäß als Inhibitoren des DOXP-Stoffwechselweges identifiziert werden, auch zur Anwendung als Herbizide und zur Anwendung bei der Behandlung von bakteriellen Infektionen bei Mensch und Tier.

Zu den für eine Behandlung geeigneten Nutz- und Zuchttieren gehören Säugetiere, wie z.B. Rinder, Pferde, Schafe, Schweine, Ziegen, Kamele, Wasserbüffel, Esel, Kaninchen, Salz- und Süßwasserfische, wie z.B. Forellen, Karpfen und Aale. Zu den geeigneten Labor- und Versuchstieren gehören Mäuse, Ratten, Meerschweinchen, Goldhamster, Hunde, Katzen und Schweine. Zu den geeigneten Hobbytieren gehören Hunde und Katzen. Die Anwendung kann sowohl prophylaktisch als auch therapeutisch erfolgen. Die Anwendung der Wirkstoffe

erfolgt direkt oder in Form von geeigneten, dem Fachmann bekannten Zubereitungen wie enteral, parenteral, dermal oder nasal.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können in Kombination mit allen dem Fachmann bekannten Antiinfektiva verwendet werden. Hierzu gehören Substanzen, die antibakterielle, antiparasitäre, antivirale oder fungizide Wirkungen haben. Hierzu gehören Antiinfektiva, die in der Roten Liste und in der Fachliteratur (Allgemeine und spezielle Pharmakologie und Toxikololgie von Forth et al. BI-Wissenschaftsverlag, Mannheim 1998; Antibiotikatherapie von Simon und Stille, Schattauer-Verlag, Stuttgart 1993) aufgeführt sind.

Da einige Parasiten sowohl über dem MevalonatStoffwechselweg, als auch über dem DOXP-Stoffwechselweg
verfügen, betrifft die Erfindung weiter die Kombination von
Inhibitoren des DOXP-Stoffwechselweges mit Mitteln, die den
Fettstoffwechselweg inhibieren, einschließlich Inhibitoren
der Synthese oder der Aufnahme von Lipiden, insbesondere
Inhibitoren des Mevalonat-Stoffwechselweges. Hier seien
insbesondere die Inhibitoren der Ezyme HMG-COA-Synthase und
Inhibitoren der HMG-CoA-Reduktase genannt. Zu den Inhibitoren der HMG-CoA-Reduktase zählen insbesondere Lovastatin
und Derivate, Mevastatin und Derivate, Compactin und Derivate, Simvastatin und Derivate, Pravastatin und Derivate,
Atorvastatin und Derivate, Fluvastatin und Derivate und Cerivastatin und Derivate.

Beispiel 1

Expressionsklonierung des die DOXP-Reductoisomerase codierenden Gens von P. falciparum.

Die Klonierung des die DOX-Reductoisomerase von P. falciparum codierenden Gens erfolgte durch PCR-Amplifikation der entsprechenden Sequenzen von genomischer DNA als Matrize. Zur Gewinnung von genomischer DNA wurde der P. falciparum-Stamm HB3 nach der Kerzentopf-Methode kultiviert (Tranger und Jensen (1976), Science 193, 673-675). Als Kulturmedium wurde RPMI 1640 (mit HEPES und L-Glutamin, Gibco) mit 10 % humanem Serum, 0.3 µg / ml Gentamycin und 0.1 mM Hypoxanthin supplementiert und mit humanen Erythrozyten ein Hämatokrit von 5 % eingestellt. Für die Präparation der DNA wurden 15 Kulturschalen mit je 35 ml Kulturvolumen bei ca. 4 % Parasitämie verwendet. Die infizierten Erythrozyten wurden durch Zentrifugation geerntet und zweimal in Trager-Puffer (57 mM NaCl, 58 mM KCl, 1 mM NaH₂PO₄, 7 mM K₂HPO₄, 11 mM NaHCO3, 14 mM Glucose) gewaschen. Die Parasiten wurden aus den Erythrozyten freigesetzt, indem das Zellsediment mit einem 10fachen Volumen 1 %iger Saponinlösung in Trager-Puffer für 5 min auf Eis lysiert wurde (modifiziert nach Kilejian (1979), Proc. Natl. Acad. Sci. USA 76, 4650-4653). Die freien Parasiten wurden zweimal durch Zentrifugation (10 min, 10.000 rpm, 4 °C) mit einer Lösung von 1 % BSA in Trager-Puffer gewaschen. Die DNA-Präparation aus den gewonnenen freien Parasiten erfolgte nach Standardprotokollen. Zunächst wurden die Parasiten mit Proteinase K verdaut. Dann wurde der Ansatz viermal mit Phenol / Chloroform extrahiert, die DNA-Lösung über Nacht gegen TE dialysiert und anschließend mit Isopropanol präzipitiert.

Für die PCR-Amplifikation wurden folgende Primer verwendet:

PfYAEMfor 5'-CTGAATTTCATATTACAAAATTAATAGATG-3'

PfYAEMrev 5'-GTACTATGAAGAATTATGTTTGTTGTATAT-3'.

Für die PCR-Reaktion wurde folgender Ansatz verwendet:

```
3 μl 10 x PCR-Puffer

2,4 μl 25 mM MgSO<sub>4</sub>

2,4 μl 2,5 mM dNTP

2 μl Matrizen-DNA (0,2 μg / ml)

2 μl Primer 1 (7,5 μM)

2 μl Primer 2 (7,5 μM)

0.2 μl Taq-Polymerase (5 U / μl)

16 μl H<sub>2</sub>O
```

Die Amplifikation erfolgte mit folgendem Profil:

3 Zyklen: 96°C 1 min
48°C 1 min
72°C 3 min
32 Zyklen: 95°C 40 sec
48°C 1 min
72°C 3 min

Nach dem letzten Zyklus wurde der Ansatz zur vollständigen Verlängerung aller Produkte noch 10 min bei 72°C inkubiert. Das PCR-Produkt von 4 derartigen Ansätzen wurde vereinigt und über ein 0.7 %iges Agarosegel gereinigt. Die Elution der DNA aus dem Agaroseblöckchen erfolgte mit dem "Kit for DNA extraction" (Millipore, Kat. Nr. S667). Die eluierte DNA wurde mit Ethanol präzipitiert und in 10 µl H₂O aufgenommen. Anschließend wurde das PCR-Produkt nach den Vorschriften des Herstellers mit dem TA-cloning kit (Invitrogen) kloniert. Dabei wurden 20 mg insert-DNA für einen Ligationsansatz verwendet. Bakterienkolonien, die das ge-

wünschte rekombinante Plasmid trugen, wurden durch analytische Plasmidpräparation und EcoR I- Verdau der Plasmide identifiziert. Die klonierten PCR-Produkte wurden dann unter Verwendung von Standard- Forward- und Reverse-Primern sequenziert; die Sequenzen wurden mit der Technik des Primer Walkings vervollständigt.

Für die Expression in COS-7- Zellen wurde ein PCR-Produkt, das in der entsprechenden Orientierung im pCR2.1-Vektor vorlag, in den Expressionsvektor pBK-CMV (Stratagene) umkloniert. Die Umklonierung erfolgte dabei über die Schnittstellen der Restriktionsenzyme Not I und BamH I, die im Polylinker beider Vektoren vorkommen. Für die Transfektion der COS-7-Zellen wurde der Expressionsvektor mit dem PCR-Produkt als Insert über Anionenaustausch-Chromatographie (Qiagen) im präparativen Maßstab hergestellt.

Alle für die Klonierung verwendeten Methoden sind ausführlich beschrieben in J. Sambrook, E.F. Fritsch, T. Maniatis (1989), Molecular cloning: a laboratory manual, 2nd edition, Cold Spring Habor Laboratory Press, Cold Spring Habor, USA.

Die COS-7-Zellen wurden in DMEM-Medium mit 10 % FCS unter Standardbedingungen kultiviert. Pro Zellkulturflasche wurden 30 ml Kulturmedium berechnet. Für die Transfektion wurden Zellen bei ca. 50 % Konfluenz verwendet, die am Vortag frisch gesplittet worden waren. Als Transfektionsreagenz wurde DOTAP (Boehringer) verwendet. 40 µl DNA-Lösung (0,5 µg / ml) wurden mit 110 µl 20 mM HEPES (pH 7,4) gemischt. Außerdem wurden 100 µl DOTAP mit 230 µl 20 mM HEPES (pH 7,4) in einem Polystyrol-Reaktionsgefäß gemischt. Dann wurde die DNA-Lösung zu der DOTAP-Lösung zupipettiert und 15 min bei Raumtemperatur inkubiert. Anschließend wurde der Ansatz mit 20 ml Kulturmedium gemischt und das Medium der COS-7-Zellen durch dieses Gemisch ersetzt. Am folgenden Tag

wurden die Zellen mit frischem Medium in neue Zellkulturflachen transferriert. Nach weiterer 48stündiger Inkubation
wurden die transfizierten COS-7-Zellen geerntet. Dazu wurden die Zellen abgeschabt und dreimal durch Zentrifugation
in Assay-Puffer (100 mM TrisHCl (pH 7,5), 1 mM MnCl₂) gewaschen. Die Zellen wurden in einem minimalen Volumen Assay-Puffer resuspendiert und durch dreimaliges Einfrieren
(in flüssigem Stickstoff) und Auftauen aufgeschlossen.
Zellfragmente wurden in einem 1.5 ml Reaktionsgefäß abzentifugiert (13 000 rpm, 10 min, 4 °C) und der Überstand direkt für die Messung der Enzymaktivität oder zur Aufreinigung des Enzyms verwendet.

Beispiel 2

Reinigung der rekombinanten DOXP-Reductoisomerase von P. falciparum

Zur genaueren Charakterisierung wurde die in COS-7-Zellen exprimierte rekombinante DOXP-Reductoisomerase von *P. fal-ciparum* zur weitgehenden Homogenität aufgereinigt. Die Reinigung erfolgte über einen affinitätschromatographischen und einen gelpermeationschromatographischen Schritt.

Zur Herstellung einer geeigneten Affinitätschromatographie-

Säule wurden zunächst Antikörper gegen die DOXPReductoisomerase von P. falciparum hergestellt. Dazu wurden
aus der von der DNA-Sequenz abgeleiteten Aminosäurensequenz
solche Abschnitte ausgewählt, für die eine besonders hohe
antigene Wirkung vorausgesagt werden konnte. Entsprechende
Peptide wurden synthetisiert und für die Immunisierung von
Kaninchen eingesetzt. Die Qualität der erhaltenen Antiseren
wurde sowohl anhand ihrer Reaktivität mit den synthetischen

Peptiden, als auch durch Western blot-Analysen bestätigt. Für die Western blot-Analysen (BM Western Blotting Kit, Boehringer) wurden Extrakte aus *P. falciparum* und rekombinanten COS-Zellen verwendet.

Zur Herstellung der Affinitätchromatographie-Säule wurde das Antiserum zur Beseitigung niedermolekularer Amine gegen PBS dialysiert. Die Antikörper wurden dann an Protein A-Sepharose gebunden und durch Cross-linking mit DMP kovalent gekoppelt (IgG Orientation Kit, Pierce). Der Proteinextrakt wurde wie in Beispiel 1 beschrieben aus 55 Zellkulturflachen mit transfizierten COS-7-Zellen gewonnen und auf die mit Assav-Puffer äquilibrierte Säule geladen. Nach exzessivem Waschen mit Assay-Puffer wurde die Säule mit Elutions-Puffer (100 mM GlycinHCl (pH 2,8), 0.4 % CHAPS) eluiert. Das Eluat wurde sofort mit 1 M TrisHCl (pH 7,5) neutralisiert. Die Hauptfraktionen wurden durch Westen blot-Analyse identifiziert. Dazu wurden für die Detektion biotinylierte Antikörper verwendet, um eine Störung durch von der Säule in geringer Menge eluierte Antikörper zu vermeiden. Die Hauptfraktionen wurden vereinigt, gegen Assay-Puffer dialysiert und durch Ultrafiltration (30 kDa, Amicon) konzentriert. Die weitere Reinigung erfolgte durch Gelpermeationschromatogrphie (Superdex 200, Pharmacia) mit Assay-Puffer als Start- und Elutions-Puffer. Die Hauptfraktionen wurden wie oben beschrieben identifiziert, vereinigt und konzentriert, mit 20 % Glygerin versetzt und bei -70°C eingefroren. Durch SDS-PAGE (12 % Acrylamid) unter reduzierenden Bedingungen und Silberfärbung (Gelcode Colour Silver Stain Kit, Pierce) wurde die gereinigte DOXP-Reductoisomerase von P. falciparum als einheitliche Bande bei 54 kDa dargestellt.

Beispiel 3

Bestimmung der Aktivität des gereinigten Enzyms und Screening nach Inhibitoren

Die DOXP-Reductoisomerase-Aktivität des gereinigten Enzyms wurde in einem in vitro-Versuchssystem bestätigt. Für einen typischen Versuchsansatz wurden100 µl Assay-Puffer mit 0,3 mM NADPH, 0,3 mM DOXP und 10 ug rekombinantem Enzym verwendet. Die Reaktion wurde durch die Zugabe von DOXP zum kompletten Ansatz gestartet. Die Oxidation von NADPH wurde photometrisch bei 340 nm in Mikroquarzküvetten bei 37°C verfolgt. Dieses Versuchssystem wurde verwendet, um die Inhibition der rekombinanten DOXP-Reductoisomerase von P. falciparum durch verschiedene Substanzen zu zeigen. Nach Zugabe von 1 µM 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propylphosphonsäure-mononatriumsalz und und 1 µM 3-(N-Acetyl-Nhydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz zum Reaktionsansatz war keine Veränderung der Absorption bei 340 nm zu beobachten. Unter diesen Bedingungen wurde die DOXP-Reductoisomerase von P. falciparum vollständig inhibiert.

Beispiel 4

Test der Wirksamkeit der Substanzen gegen Malaria in vivo

Die verschiedenen Derivate wurden nach dem modifizierten Peters' Test getestet. Die Substanzen wurden dabei in einem Viertel der halbiethalen Dosis (LD50) appliziert. Bei dem Versuchsansatz wurden zehn Mäuse mit Plasmodium vinckeii, dem Erreger der Mäusemalaria, infiziert. Nach Bestätigung der Infektion durch Blutuntersuchung erfolgte die Behandlung in vier Mäusen. Als Kontrolle dienten sechs Mäuse, die nicht behandelt wurden. Die Behandlung mit 1-1000 mg/kg/d ,

3-(N-Formyl-N-Hydroxylamino) -

propylphosphonsäuremononatriumsalz über 3 Tage führte zu einer Abtötung der Parasiten im Blut der Mäuse. Die behandelte Gruppe war bereits nach einem Tag frei von lebenden Parasiten. Die Kontrollmäuse mußten am Tag 5 nach Infektion bei einer Parasitämie von > 80% getötet werden. Die behandelten Mäuse waren auch 8 Wochen nach Behandlungsende immer noch frei von Parasiten. Weitere Experimente zeigten eine Wirksamkeit von 50 mg/kg/d 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz in Mäusen mit einer Parasitämie von 80%. Auch diese Mäuse waren nach 1 Tag frei von lebenden Parasiten. Die weiteren Ergebnisse für 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz und 3-(N-Acetyl-N-hydroxylamino)-propyl-phosphonsäure-mononatriumsalz sind in Figur 5 dargestellt.

Beispiel 5

Schutzwirkung vor Malaria beim Versuch mit infizierten Mäusen

Die Wirksamkeit der Verbindungen in vivo gegenüber Malaria wurde unter Heranziehen von 20 bis 25 g schweren männlichen Mäusen (BALB/c-Stamm) getestet. Einen Tag vor der Infektion wurden vier Mäuse intraperitoneal mit 50 mg/kg 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)-propylphosphonsäure-mononatriumsalz behandelt. Die Mäuse wurden dann mit Plasmodium vinckeii infiziert. Mäuse, die nicht mit der Substanz vorbehandelt wurden, dienten als Kontrolle. Es konnte in den behandelten Mäusen keine Infektion nachgewiesen wurden, während die Kontrollmäuse nach 5 Tagen mit einer Parasitämie über 80% getötet werden. Die behandelten Mäuse waren auch 8 Wochen nach der Infektion frei von Parasiten.

Beispiel 6

In vitro Inhibition des Wachstums von Malaria Parasiten Zum Prinzip der IC50-Bestimmung (die Konzentration, bei der die Vitalität der Parasiten um die Hälfte reduziert wird)

Zur Bestimmung der IC50-Werte werden die Malariaparasiten zunächst für einen vollständigen 48-Stunden-Zyklus in Gegenwart von Inhibitoren kultiviert, in den anschließenden 24 Stunden wurde die Überlebensrate durch [3H]-Hypoxanthin-Einbau gemessen. Auf einer Mikrotiterplatte wird eine Verdünnungsreihe von 3-(N-Formyl-N-hydroxylamino)propylphosphonsäuremononatriumsalz in 10-fach konzentrierten 20-µl-Aliquots vorgelegt. Dann werden zu jedem Well 180 μl Parasitensuspension in Kulturmedium zugefügt. Es werden asynchrone Kulturen mit ca. 0,4% Parasitämie und 2 % Hämatokrit verwendet. Anschließend werden die Mikrotiterplatten für 48 h inkubiert. Dann werden zu jedem Well 30 μl [³H]-Hypoxanthin zugefügt. Nach 24-stündiger Inkubation wurden die Zellen geerntet und die inkorporierte Radioaktivität wurde gemessen. In den Figuren 6a, 6b und 6c sind die Ergebnisse mit den Stämmen HB3, A2 und Dd2 mit bekannten Resistenzen gegen andere Malaria-Medikamente dargestellt. In beiden Stämmen ergibt sich ein IC-50-Wert von unter 0,5 µM. Die Resistenzen dieser Stämme sind:

Plasmodium falciparum HB3 (Honduras) ist gegen Pyrimethamin resistent.

Plasmodium falciparum Dd2 (Indochina) ist gegen Cloroquin, Chinin, Pyrimethamin, Cycloguanil und Sulfadoxin resistent. Plasmodium falciparum A2 (Gambia) ist gegen Chloroquin und Cycloguanil resitent.

Es wurden keine Kreuzresistenzen mit Anti-Malaria-Mitteln gefunden.

Patentansprüche

- 1. Verfahren zum Auffinden von chemischen Wirkstoffen, die zur Therapie von Infektionskrankheiten, hervorgerufen durch ein- oder mehrzellige Parasiten geeignet sind, dadurch gekennzeichnet, daß man Proteine, die am 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweg beteiligt sind, oder deren gleichwirkende Derivate mit den auf ihre Wirksamkeit gegenüber Parasiten zu untersuchenden Wirkstoffen in Berührung bringt und die Wirkstoffe, die die Proteine oder deren Derivate inhibieren, auswählt.
- Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Proteine an mindestens einem der folgenden Schritte a)-i),
 - a) Umsetzung von Glycerinaldehyd und Pyruvat zu 1-Desoxy-D-xylulose,
 - b) Umsetzung von Glycerinaldehyd-3-Phosphat und Pyruvat
 - zu Isopentenyldiphosphat,
 - c) Bildung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat,
 - d) Umsetzung von Glycerinaldehyd-3-Phosphat und Pyruvat
 - zu 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat,
 - e) Umsetzung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat
 - f) Bildung von 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat,
 - g) Umsetzung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat zu 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat,
 - h) Umsetzung von 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat,
 - i) Umsetzung von 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat zu Isopentenyldiphosphat beteiligt sind.

3. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff die Produktion der beteiligten Enzyme oder der beteiligten Co-Faktoren, insbesondere den Umsatz des Enzyms 1-Desoxy-D-xylulose-5Phosphat-Synthase oder 1-Desoxy-D-xylulose-5-PhosphatReduktoisomerase hemmt, oder
den Abbau der beteiligten Enzyme oder beteiligten CoFaktoren fördert.

- 4. Protein mit oder ohne 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Synthase Aktivität, welches am 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweg beteiligt ist und a) codiert wird von der in Figur 1b und 2b gezeigten DNA-Sequenz oder b) codiert wird von DNA-Sequenzen, die mit den in Figur 1b oder 2b gezeigten DNA-Sequenzen oder Fragmenten dieser DNA-Sequenzen im DNA-Bereich, der für das reife Protein codiert, hybridisieren.
- 5. Protein mit oder ohne 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase Aktivität, das am 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweges beteiligt ist, dadurch gekennzeichnet, daß es a) codiert wird von der in Figur 1a und 2a gezeigten DNA-Sequenz oder b) codiert wird von DNA-Sequenzen, die mit den in Figur 1a oder 2a gezeigten DNA-Sequenzen oder Fragmenten dieser DNA-Sequenzen im DNA-Bereich, der für das reife Protein codiert hybridisieren.
- 6. Protein nach den Ansprüchen 4 oder 5 und weitere Proteine, die am 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweges beteiligt sind, dadurch gekennzeichnet, daß sie aus den Kulturüberständen von Parasiten oder aus den aufgeschlossenen Parasiten durch Aufreini-

gung über chromatographische und elektrophoretische Techniken erhältlich sind.

- 7. Protein nach einem der Ansprüche 4 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es a) das Produkt einer prokaryontischen oder eukaryontischen Expression einer exogenen DNA ist, b) codiert wird von den Sequenzen 1a, 1b, 2a oder 2b oder codiert wird von DNA-Sequenzen, die mit den in den Figuren 1a, 1b, 2a oder 2b gezeigten DNA-Sequenzen oder Fragmenten dieser DNA-Sequenzen im DNA-Bereich, der das reife Protein codiert, hybridisieren, oder c) codiert wird von DNA-Sequenzen, die ohne Degeneration des genetischen Codes mit den in b) definierten Sequenzen hybridisieren würden und für ein Polypeptid mit entsprechender Aminosäuresequenz codieren.
- 8. Protein gemäß einem der vorangehenden Ansprüche 4 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß es aus den Aminosäuren der Sequenzen 2a, 2b, 3a oder 3b besteht.
- 9. Protein nach einem der Ansprüche 4 bis 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Protein 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Synthase oder 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Redukto-isomerase ist.
- 10. Nukleinsäure, welche ein Protein gemäß einem der Ansprüche 4 bis 9 codiert, dadurch gekennzeichnet, daß sie ausgewählt ist aus der Gruppe a) der in den Figuren la, 1b, 2a, 2b gezeigten DNA-Sequenzen oder der komplementären DNA-Sequenzen, b) Nukleinsäuresequenzen, die mit der Sequenz von a) hybridisieren, c) Nukleinsäuresequenzen, die ohne die Degeneration des genetischen Codes mit ei-

ner der in a) oder b) genannten Sequenzen hybridisieren würden.

- 11. DNA, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Sequenz aufweist, ausgewählt aus der Gruppe, die aus der in Figur la gezeigten Sequenz, der in Figur 1b gezeigten Sequenz, der in Figur 2a gezeigten Sequenz und der in Figur 2b gezeigten Sequenz besteht.
- 12. Rekombinanter Expressionsvektor, der DNA enthält, die ein Protein nach den Ansprüchen 4 bis 9 codiert und in einem transformierten Mikroorganismus oder einem transformierten eukaryontischen Zelle, oder in einem Tier oder eine Pflanze die proteincodierende DNA exprimiert.
- 13. Wirtszelle, insbesondere prokaryontische Wirtszelle, eukaryontische Wirtszelle, Tiere und Pflanzen, welche mit einer DNA, die ein Protein nach den Ansprüchen 4 bis 9 codiert, transfiziert ist und das genannte Protein produzieren kann.
- 14. Wirtszelle nach Anspruch 13, die E. coli oder eine Säugerzellinie ist.
- 15. Verwendung von DNA, die für ein Protein nach den Ansprüchen 4 bis 9 codiert, zur Transfektion eines prokaryontischen oder eukaryontischen Organismus.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Protein aus Parasiten oder aus Kulturüberständen von Parasiten-Kulturen über chromatographische und elektrophoretische Techniken gewonnen wird.

17. Verfahren nach einem der Ansprüche 1 bis 3 und 16, dadurch gekennzeichnet, daß das Protein durch Expression der DNA, die ein Protein nach einem der Ansprüche 4 bis 9 codiert, in einer geeigneten Wirtszelle und Isolierung des Proteins aus der Wirtszelle oder aus dem Kulturüberstand der Wirtszelle rekombinant hergestellt wird.

- 18. Verwendung eines Proteins aus dem 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweg gemäß einem der Ansprüche 4 bis 8 als Antigen oder Immunogen zur Herstellung von Antikörpern, die an dieses Protein binden.
- 19. Antikörper gegen ein Protein aus dem 1-Desoxy-Dxylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweg gemäß einem der Ansprüche 4 bis 9, erhältlich durch in-vitroImmunisierungstechniken oder durch Immunisierung eines
 Tieres mit einem Protein gemäß einem der vorangehenden
 Ansprüchen und Gewinnung der Antikörper aus dem Serum
 oder aus den Milzzellen der immunisierten Tiere.
- 20. Verwendung eines Proteins gemäß einem der Ansprüche 4 bis 9 zur Identifizierung von antiparasitär wirkenden Stoffen.
- 21. Verwendung eines Antikörpers gemäß Anspruch 19 zur Identifizierung eines antiparasitär wirkenden Stoffes.
- 22. Verfahren zum Nachweis von Nukleinsäuren, welche ein Protein gemäß einem der Ansprüche 4 bis 9 codieren, dadurch gekennzeichnet, daß die zu untersuchende Probe mit einer Nukleinsäuresonde inkubiert wird, welche aus der Gruppe ausgewählt ist, die aus a) der in den Figuren la

und 1b gezeigten DNA-Sequenzen oder der dazu komplementären Sequenz, b) Nukleinsäuren, die mit einer der Sequenzen von a) hybridisieren bestehen, die Nukleinsäuresonde mit der Nukleinsäure der Probe inkubiert wird und die Hybridisierung ggf. über einen weiteren Bindepartner von Nukleinsäuresonde nachgewiesen wird.

- 23. Verfahren nach Anspruch 23, dadurch gekennzeichnet, daß die nachzuweisende Nukleinsäure vor dem Nachweis amplifiziert wird.
- 24. Testsysteme unter Verwendung eines Proteins gemäß einem der vorangehenden Ansprüchen zur Identifizierung eines antiparasitär wirkenden Stoffes.
- 25. Wirkstoff zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Infektionskrankheiten verursacht durch einoder mehrzellige Parasiten, dadurch gekennzeichnet, daß er unter Verwendung eine Testsystems nach Anspruch 24 identifiziert wird.
- 26. Wirkstoff zur Herstellung eines Herbizids oder eines Arzneimittels zur Behandlung von Infektionskrankheiten verursacht durch Bakterien, dadurch gekennzeichnet, daß er unter Verwendung eine Testsystems nach Anspruch 24 identifiziert wird.
- 27. Wirkstoff zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Infektionskrankheiten verursacht durch ein oder mehrzellige Parasiten, dadurch gekennzeichnet, daß er die Enzyme oder Co-Faktoren des 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweges hemmt.

28. Wirkstoff nach Anspruch 25 oder 27, dadurch gekennzeichnet, daß er mindestens einen der folgenden Schritte
a)-i),

- a) Umsetzung von Glycerinaldehyd und Pyruvat zu 1-Desoxy-D-xylulose,
- b) Umsetzung von Glycerinldehyd-3-Phosphat und Pyruvat
- zu Isopentenyldiphosphat,
- c) Bildung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat,
- d) Umsetzung von Glycerinldehyd-3-Phosphat und Pyruvat
- zu 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat,
- e) Umsetzung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat
- f) Bildung von 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat,
- g) Umsetzung von 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat zu 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat,
- h) Umsetzung von 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat,
- i) Umsetzung von 2-C-Methyl-D-erythritol-4-Phosphat zu Isopentenyldiphosphat hemmt.
- 29. Wirkstoff nach Anspruch 25, 27 oder 28, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff die Produktion der beteiligten Enzyme oder der beteiligten Co-Faktoren, insbesondere den Umsatz des Enzyms 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Synthase oder 1-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Reduktoisomerase hemmt, oder den Abbau der beteiligten Enzyme oder beteiligten Co-Faktoren fördert.
- 30. Wirkstoff nach einem der Ansprüche 25 bis 27, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff 3-(N-acetyl-N-hydroxyamino)-propylphosphonat oder 3-(N-formyl-N-hydroxyamino)propyl-phosphonat ist.

31. Verwendung eines Wirkstoffs nach Anspruch 25, 27 bis 30 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Infektionskrankheiten verursacht durch ein- oder mehrzellige Parasiten, insbesondere von Malaria, der Schlafkrankheit und der Leishmaniosen.

- 32. Verwendung nach Anspruch 31, dadurch gekennzeichnet, daß das Arzneimittel ferner einen oder mehrere Bestandteile der Gruppe aufweist, die aus Hemmern der Fettstoffwechselwege, der Cholesterinsynthese, der Cholesterinaufnahme besteht.
- 33. Verwendung nach Anspruch 32, dadurch gekennzeichnet, daß der Hemmer der Fettstoffwechselwege ein HMG-CoA-Reduktase-Hemmer oder ein HMG-CoA-Synthase-Hemmer, insbesondere Lovastatin, Mevastatin, Compactin, Simvastatin, Pravastatin, Atorvastatin, Fluvastatin und Cerivastatin, ist.

ATGAAGAATATATTTATATATATTTTTTTTTCTTCATCACAAT AACTATTAATGATTTAGTAATAAATAATACATCAAAATGTGTTTCCATTG AAAGAAGAAAAATAACGCATATATAAATTATGGTATAGGATATAATGGA CCAGATAATAAAATAACAAAGAGTAGAAGATGTAAAAGAATAAAGTTATG CAAAAAGGATTTAATAGATATTGGTGCAATAAAGAAACCAATTAATGTAG CAATTTTTGGAAGTACTGGTAGTATAGGTACGAATGCTTTAAATATAATA AGGGAGTGTAATAAAATTGAAAATGTTTTTAATGTTAAAGCATTGTATGT GAATAAGAGTGTGAATGAATTATATGAACAAGCTAGAGAATTTTTACCAG AATATTTGTGTATACATGATAAAAGTGTATATGAAGAATTAAAAGAACTG GTAAAAAATATAAAAGATTATAAACCTATAATATTGTGTGGTGATGAAGG GATGAAAGAAATATGTAGTAGTAATAGTATAGATAAAATAGTTATTGGTA TTGATTCTTTCAAGGATTATATTCTACTATGTATGCAATTATGAATAAT AAAATAGTTGCGTTAGCTAATAAAGAATCCATTGTCTCTGCTGGTTTCTT TTTAAAGAAATTATTAAATATTCATAAAAATGCAAAGATAATACCTGTTG ATTCAGAACATAGTGCTATATTTCAATGTTTAGATAATAATAAGGTATTA AATATTTTTATGTTCATCTGGAGGTCCATTTCAAAATTTAACTATGGACG AATTAAAAAATGTAACATCAGAAAATGCTTTAAAGCATCCTAAATGGAAA ATGGGTAAGAAATAACTATAGATTCTGCAACTATGATGAATAAAGGTTT AGAGGTTATAGAAACCCATTTTTTTTTTTTGATGTAGATTATAATGATATAG AAGTTATAGTACATAAAGAATGCATTATACATTCTTGTGTTGAATTTATA GACAAATCAGTAATAAGTCAAATGTATTATCCAGATATGCAAATACCCAT ATTATATTCTTTAACATGGCCTGATAGAATAAAAACAAATTTAAAACCTT TAGATTTGGCTCAGGTTTCAACTCTTACATTTCATAAACCTTCTTTAGAA CATTTCCCGTGTATTAAATTAGCTTATCAAGCAGGTATAAAAGGAAACTT TTATCCAACTGTACTAAATGCGTCAAATGAAATAGCTAACAACTTATTTT TGAATAAAAATTAAATATTTTGATATTTCCTCTATAATATCGCAAGTT CTTGAATCTTTCAATTCTCAAAAGGTTTCGGAAAATAGTGAAGATTTAAT GAAGCAAATTCTACAAATACATTCTTGGGCCAAAGATAAAGCTACCGATA TATACAACAAACATAATTCTTCATAG

FIG. la

TATGAATCATAATATTCTAAATTTACCTTCCGTTTTTGCTCGATCTT CTCATTTTCGTTTCAGCTTTTATCAATGATTTTTAATTATGTGTTTTTTTA TTAAATGGCATGAATAATAAAAATCAAATAAAAACAGAAAAAATTTATAT AAAGAAATTGAATAGGTTGTCAAGGAAAAATTCGTTATGTAGTTCTAAAA ATAAAATAGCATGCTTGTTCGATATAGGAAATGATGATAATAGAAATACG ACATATGGCTATAATGTGAATGTTAAAAATGATGATATTAATTCCTTACT AAAAATAATTATAGTAATAAATTGTACATGGATAAGAGGAAAAATATTA ATAATGTAATTAGTACTAATAAAATATCTGGGTCCATTTCAAATATTTGT AACTCAATGTCACACTTATAATATGTCACATGAACAGGACAAACTAGCTA CTTTTACTGTAAAGAAAAAATTGTCATTTCTGCATAAGGCCTATAAAA AAAAAATTGCACTTTTCAAAATTATAGTTTAAAAAGAAAATCTAATCGT GATTCACATAAATTGTTTTCTGGAGAATTTGACGATTATACAAATAATAA TGCTTTATATGAATCCGAAAAAAAAAGAATACATTACACTAAATAATAATA TTATGATAATTATGGTGGAGATAATAATAATCCATGTAATAATAATAATG ACAAATATGATATAGGAAAATATTTCAAACAGATTAATACCTTTATTAAT ATTGATGATATAAAACTATATATGGTGATGAAATATATAAAGAAATATA TGAACTATATGTAGAAAGAAATATTCCTGAATATTATGAACGAAAATATT TTTCAGAAGATATTAAAAAGAGTGTCCTATTTGATATAGATAAATATAAT TTATATAATAATATAGATAATACATATTATAAAAAAGAAAATATTTTAA CCATCAGATTTAAAAAAGTTAAAAAAACAATATTTACCTTTATTAGCACA TGAATTAAAAATATTTTTATTTTTTTTTTATTGTAAATATAACAGGAGGTCATT TTTCCTCTGTTTTAAGCTCTTTAGAAATTCAATTATTATTATTGTATATT TTTAATCAACCATATGATAATGTTATATATGATATAGGACATCAAGCATA TGTACATAAGATATTGACCGGAAGAAAACTATTATTTCTATCATTAAGAA ATAAAAAGGTATTAGTGGATTCCTAAATATTTTTGAAAGTATTTATGAT AAATTTGGGGCTGGTCACAGTTCCACTTCATTAAGTGCTATACAAGGATA TTATGAAGCCGAGTGGCAAGTGAAGAATAAAGAAAAATATGGAAATGGAG ATATAGAAATAAGTGATAACGCAAATGTCACGAATAATGAAAGGATATTT CAAAAAGGAATACACAATGATAATAATATTAACAATAATATTAATAATAA TAATTATATCAATCCTTCAGATGTGGTAGGAAGAAAATACGAATGTAC CAAATGTACGAAATGATAACCATAACGTGGATAAAGTACACATTGCTATT ATAGGAGATGGTGGTTTAACAGGTGGAATGGCATTAGAAGCGTTAAATTA TATTTCATTCTTGAATTCTAAAATTTTAATTATTATAATGATAACGGAC AAGTTTCTTTACCAACAAATGCCGTAAGTATATCAGGTAATAGACCTATA GGTTCTATATCAGATCATTTACATTATTTTGTTTCTAATATAGAAGCAAA TGCTGGTGATAATAAATTATCGAAAAATGCAAAAGAGAATAACATTTTTG

Fig.1b Teil 1

GAGCTCTTTAAAGTATTAAATATATAAAAGAAAATAAATTAAAAAGAGC TACTGTTCTTCATGTACGTACAAAAAAATCGAATGATTTTATAAATTCAA AGAGTCCAATAAGTATATTGCACTCTATAAAGAAAAATGAGATTTTCCCT TTCGATACCACTATATTAAATGGAAATATTCATAAGGAGAACAAGATAGA AGAAGAAAAATGTGTCTTCATCTACAAAGTATGATGTAAATAATAAGA ATAATAAAATAATGATAATAGTGAAATTATAAAATATGAAGATATGTTT AAAGAAAGATAGAAATATAATATTCCTATCTCCCGCTATGTTAGGAGGAT CAGGATTGGTTAAAATTAGTGAGCGTTATCCAAATAATGTATATGATGTA GGTATAGCAGAACAACATTCTGTAACTTTCGCAGCAGCTATGGCAATGAA TAAGAAATTAAAAATTATGTATATTTCGACCTTTTTACAAAGAG CATATGATCAAATTATACATGATCTTAATTTACAAAATATACCTTTAAAG GTTATAATTGGAAGAAGTGGATTAGTAGGAGAGGATGGGGCAACACATCA AGGTATATATGATTTATCTTATCTTGGGACACTTAACAATGCATATATAA TATCTCCAAGTAATCAAGTTGATTTGAAAAGAGCTCTTAGGTTTGCTTAT TTAGATAAGGACCATTCTGTGTATATACGTATACCCAGAATGAACATATT AAGTGATAAGTACATGAAAGGATATTTGAACATTCATATGAAAAATGAGA GCAAAAATATCGATGTAAACGTGGATATAAACGATGATGTAGATAAATAT AGTGAAGAATATATGGACGATGATAATTTTATAAAATCGTTTATTGGAAA ATCTAGAATTATTAAAATGGATAATGAAAATAATAATACAAATGAACATT AACATGGGTAGTATGCTTTTTAATGTAATTAATGCTATAAAAGAAATTGA AAAAGAACAATATTTCACATAATTATTCTTTTTCAATTGTTGATATGA TATTTTTAAATCCTTTAGATAAAAATATGATAGATCATGTAATAAAACAA AATAAACATCAATATTTAATTACTTATGAAGATAATACTATAGGTGGTTT ATAACTTATATGTTCATAATATTTATTTATCTAATGAGCCAATTGAACAT GCATCTTTTAAGGATCAACAAGAAGTCGTCAAAATGGATAAATGTAGTCT TGTCAATAGAATTAAAAATTATCTTAAAAATAATCCTACATGATGTAAGA TAAATATATTTCTAAAATTATTTTTTTTTTTTATACTTTAATGTGTACAA TTTAATTGTTATTTTTTGTATAT

FIG.1b Teil 2

atgaagaaatatatttatatatatttttttttttcttcatcacaataactattaatgatttagta MKKYIYIYFFFITTINDLV ataaataataacatcaaaatgtgtttccattgaaagaagaaaaaataacgcatatataaat INNTSKCVSIERRKNNAYIN tatggtataggatataatggaccagataataaaaataacaaagagtagaagatgtaaaaga Y G I G Y N G P D N K I T K S R R C K R ataaagttatgcaaaaaggatttaatagatattggtgcaataaagaaaccaattaatgta IKLCKKDLIDIGAIKKPINV $\tt qcaatttttggaagtactggtagtataggtacgaatgctttaaatataataagggagtgt$ A I F G S T G S I G T N A L N I I R E C N K I E N V F N V K A L Y V N K S V N E ttatatqaacaaqctaqaqaatttttaccaqaatatttgtgtatacatgataaaaqtgta LYEQAREFLPEYLCIHDKSV tatgaagaattaaaagaactggtaaaaaatataaaagattataaacctataatattgtgt ELKELVKNIKDYKPIILC ggtgatgaagggatgaaagaaatatgtagtagtaatagtatagataaaatagttattggt G D E G M K E I C S S N S I D K I V I G attgattcttttcaaggattatattctactatgtatgcaattatgaataataaaatagtt I D S F Q G L Y S T M Y A I M N N K I V gcgttagctaataaagaatccattgtctctgctggtttctttttaaagaaattattaaat ALANKESIVSAGFFLKKLLN attcataaaaatgcaaagataatacctgttgattcagaacatagtgctatatttcaatgt I H K N A K I I P V D S E H S A I F Q C ttagataataataaggtattaaaaacaaaatgtttacaagacaatttttctaaaattaac LDNNKVLKTKCLQDNFSKIN aatataaataaatatttttatgttcatctggaggtccatttcaaaatttaactatggac N K I F L C S S G G P F Q N L T M D gaattaaaaaatgtaacatcagaaaatgctttaaagcatcctaaatggaaaatgggtaag ELKNVTSENALKHPKWKMGK aaaataactatagattctgcaactatgatgaataaaggtttagaggttatagaaacccat KITIDSATMMNKGLEVIETH tttttatttgatgtagattataatgatatagaagttatagtacataaagaatgcattata F L F D V D Y N D I E V I V H K E C I I cattcttgtgttgaatttatagacaaatcagtaataagtcaaatgtattatccagatatg H S C V E F I D K S V I S Q M Y Y P D M caaatacccatattatattctttaacatggcctgatagaataaaaacaaatttaaaacct I P I L Y S L T W P D R I K T N L K P ttagatttggctcaggtttcaactcttacatttcataaaccttctttagaacatttcccg LDLAQVSTLTFHKPSLEHFP tgtattaaattagcttatcaagcaggtataaaaggaaacttttatccaactgtactaaat CIKLAYQAGIKGNFYPTVLN gcgtcaaatgaaatagctaacaacttatttttgaataataaaattaaatattttgatatt A S N E I A N N L F L N N K I K Y F D I $\verb|tcctctataatatcgcaagttcttgaatctttcaattctcaaaaggtttcggaaaatagt|\\$ I I S Q V L E S F N S Q K V S E N S gaagatttaatgaagcaaattctacaaatacattcttgggccaaagataaagctaccgat E D L M K Q I L Q I H S W A K D K A T D atatacaacaaacataattcttcatag I Y N K H N S S -

FIG. 2a

tcgatcttctcattttcgtttcagcttttatcaatqatttttaattatgtgttttttaag M I F N Y V F F K NFVPVVLYILLIIYINLNGM aataataaaaatcaaataaaaacagaaaaatttatataaagaaattgaataggttgtca NNKNOIKTEKIYIKKLNRLS aggaaaaattcgttatgtagttctaaaaataaaatagcatgcttgttcgatataggaaat R K N S L C S S K N K I A C L F D I G N gatgataatagaaatacgacatatggctataatgtgaatgttaaaaatgatgatattaat D D N R N T T Y G Y N V N V K N D D I N tccttactaaaaaataattatagtaataaattgtacatggataagaggaaaaatattaat S L L K N N Y S N K L Y M D K R K N I N aatgtaattagtactaataaaatatctgggtccatttcaaatatttgtagtagaaatcaa N V I S T N K I S G S I S N I C S R N Q aaaqaaaatgaacaaaaagaaataaacaaagatqtttaactcaatgtcacacttataat K E N E Q K R N K Q R C L T Q C H T Y N atgtcacatgaacaggacaaactagctaatgataataataggaataataaaaagaatttt M S H E Q D K L A N D N N R N N K K N F NLLFINYFNLKRMKNSLLNK gacaatttcttttactgtaaagaaaaaaattgtcatttctgcataaggcctataaaaaa D N F F Y C K E K K L S F L H K A Y K K aaaaattqcacttttcaaaattatagtttaaaaagaaaatctaatcgtgattcacataaa K N C T F Q N Y S L K R K S N R D S H K ttgtttctggagaatttgacgattatacaaataataatgctttatatgaatccgaaaaa L F S G E F D D Y T N N N A L Y E S E K K E Y I T L N N N N K N N N N N D N K N N D N N D Y N N N S C N N L G E R tccaatcattatgataattatggtggagataataataatccatgtaataataataatgac S N H Y D N Y G G D N N N P C N N N N D aaatatgatataggaaaatatttcaaacagattaatacctttattaatattgatgaatat K Y D I G K Y F K Q I N T F I N I D E Y K T I Y G D E I Y K E I Y E L Y V E R N attcctgaatattatgaacgaaaatatttttcagaagatattaaaaagagtgtcctattt I P E Y Y E R K Y F S E D I K K S V L F gatatagataaatataatgatgtcgaatttgaaaaagctataaaagaagaatttataaat DIDKYNDVEFEKAIKEEFIN aatggagtttatattaataatatagataatacatattataaaaaagaaaatattttaata N G V Y I N N I D N T Y Y K K E N I L I M K K I L H Y F P L L K L I N N P S D L aaaaagttaaaaaaacaatatttacctttattagcacatgaattaaaaatattttattt K K L K K Q Y L P L L A H E L K I F L F tttattgtaaatataacaggaggtcatttttcctctgttttaagctctttagaaattcaa I V N I T G G H F S S V L S S L E I Q

FIG.2b Teil 1

ttattattattqtatatttttaatcaaccatatqataatqttatatatqatataqqacat LLLYIFNQPYDNVIYDIGH caaqcatatqtacataagatattqaccggaagaaaactattatttctatcattaagaaat Q A Y V H K I L T G R K L L F L S L R N aaaaaaggtattagtggattcctaaatatttttgaaagtatttatgataaatttggggct K K G I S G F L N I F E S I Y D K F G A ggtcacagttccacttcattaagtgctatacaaggatattatgaagccqagtqqcaagtq G H S S T S L S A I Q G Y Y E A E W O V aagaataaagaaaaatatggaaatggagatatagaaataagtgataacqcaaatgtcacq K N K E K Y G N G D I E I S D N A N V T aataatgaaaggatatttcaaaaaggaatacacaatgataataatattaacaataatatt N N E R I F Q K G I H N D N N I N N N I aataataattatatcaatccttcagatgtggtaggaagagaaaatacgaatgtacca N N N N Y I N P S D V V G R E N T N V P aatgtacgaaatgataaccataacgtggataaagtacacattgctattataggagatggt V R N D N H N V D K V H I A I I G D G ggtttaacaggtggaatggcattagaagcgttaaattatatttcattcttqaattctaaa G L T G G M A L E A L N Y I S F L N S K attttaattattataatgataacggacaagtttctttaccaacaaatgccgtaagtata I L I I Y N D N G O V S L P T N A V S I tcaggtaatagacctataggttctatatcagatcatttacattattttgtttctaatata SGNRPIGSISDHLHYFVSNI gaagcaaatgctggtgataataaattatcgaaaaatgcaaaagagaataacatttttgaa EANAGDNKLSKNAKENNIFE N L N Y D Y I G V V N G N N T E E L F K V L N N I K E N K L K R A T V L H V R T aaaaaatcgaatgattttataaattcaaagagtccaataagtatattgcactctataaag K K S N D F I N S K S P I S I L H S I K aaaaatgagattttccctttcgataccactatattaaatggaaatattcataaggagaac KNEIFPFDTTILNGNIHKEN aagatagaagaagaaaaatgtgtcttcatctacaaagtatgatgtaaataataagaat KIEEEKNVSSSTKYDVNNKN aataaaaataatgataatagtgaaattataaaatatgaagatatgttttcaaaagagacg N K N N D N S E I I K Y E D M F S K E T F T D I Y T N E M L K Y L K K D R N I I ttcctatctcccgctatgttaggaggatcaggattggttaaaattagtgagcgttatcca F L S P A M L G G S G L V K I S E R Y P aataatqtatatgatqtaggtatagcagaacaacattctgtaactttcgcaqcagctatg N V Y D V G I A E Q H S V T F A A A M gcaatgaataagaaattaaaaatacaattatgtatatattcgacctttttacaaagagca AMNKKLKIQLCIYSTFLORA tatgatcaaattatacatgatcttaatttacaaaatatacctttaaaggttataattgga D Q I I H D L N L Q N I P L K V I I G

FIG.2b Teil 2

agaagtggattagtaggagaggatggggcaacacatcaaggtatatatgatttatcttat R S G L V G E D G A T H Q G I Y D L S Y cttqqqacacttaacaatqcatatataatatctccaaqtaatcaaqttqatttqaaaaqa LGTLNNAYIISPSNQVDLKR gctcttaggtttgcttatttagataaggaccattctgtgtatatacgtatacccagaatg ALRFAYLDKDHSVYIRIPRM aacatattaagtgataagtacatgaaaggatatttgaacattcatatgaaaaatgagagc N I L S D K Y M K G Y L N I H M K N E S aaaaatatcqatgtaaacgtggatataaacgatgatgtagataaatatagtgaagaatat K N I D V N V D I N D D V D K Y S E E Y atggacgatgataattttataaaatcgtttattggaaaatctagaattattaaaatggat M D D D N F I K S F I G K S R I I K M D aatgaaaataataatacaaatgaacattattcaagcagaggagatacacagacaaaaaa NENNNTNEHYSSRGDTQTKK K K V C I F N M G S M L F N V I N A I K gaaattgaaaaagaacaatatatttcacataattattctttttcaattgttgatatgata EIEKEQYISHNYSFSIVDMI tttttaaatcctttagataaaaatatgatagatcatgtaataaaacaaaataaacatcaa F L N P L D K N M I D H V I K O N K H O tatttaattacttatgaagataatactataggtggtttttctacacatttcaataattat Y L I T Y E D N T I G G F S T H F N N Y LIENNYITKHNLYVHNIYLS aatgagccaattgaacatgcatcttttaaggatcaacaagaagtcgtcaaaatggataaa N E P I E H A S F K D Q Q E V V K M D K tgtagtcttgtcaatagaattaaaaattatcttaaaaataatcctacatgatgtaagata C S L V N R I K N Y L K N N P T

FIG.2b Teil 3

MKKYIYIYFFFITITINDLVINNTSKCVSIERRKNNAYINY
GIGYNGPDNKITKSRRCKRIKLCKKDLIDIGAIKKPINVAIFGSTGSIGTNALNIIRECN
KIENVFNVKALYVNKSVNELYEQAREFLPEYLCIHDKSVYEELKELVKNIKDYKPIILCG
DEGMKEICSSNSIDKIVIGIDSFQGLYSTMYAIMNNKIVALANKESIVSAGFFLKKLLNI
HKNAKIIPVDSEHSAIFQCLDNNKVLKTKCLQDNFSKINNINKIFLCSSGGPFQNLTMDE
LKNVTSENALKHPKWKMGKKITIDSATMMNKGLEVIETHFLFDVDYNDIEVIVHKECIIH
SCVEFIDKSVISQMYYPDMQIPILYSLTWPDRIKTNLKPLDLAQVSTLTFHKPSLEHFPC
IKLAYQAGIKGNFYPTVLNASNEIANNLFLNNKIKYFDISSIISQVLESFNSQKVSENSE
DLMKQILQIHSWAKDKATDIYNKHNSS

FIG.3a

MIFNYVFFK

NFVPVVLYILLIIYINLNGMNNKNQIKTEKIYIKKLNRLSRKNSLCSSKNKIACLFDIGN DDNRNTTYGYNVNVKNDDINSLLKNNYSNKLYMDKRKNINNVISTNKISGSISNICSRNO KENEOKRNKQRCLTQCHTYNMSHEQDKLANDNNRNNKKNFNLLFINYFNLKRMKNSLLNK DNFFYCKEKKLSFLHKAYKKKNCTFQNYSLKRKSNRDSHKLFSGEFDDYTNNNALYESEK KEYITLNNNNKNNNNKNNDNKNNDNNDYNNNNSCNNLGERSNHYDNYGGDNNNPCNNNND KYDIGKYFKQINTFINIDEYKTIYGDEIYKEIYELYVERNIPEYYERKYFSEDIKKSVLF DIDKYNDVEFEKAIKEEFINNGVYINNIDNTYYKKENILIMKKILHYFPLLKLINNPSDL KKLKKOYLPLLAHELKIFLFFIVNITGGHFSSVLSSLEIQLLLLYIFNQPYDNVIYDIGH QAYVHKILTGRKLLFLSLRNKKGISGFLNIFESIYDKFGAGHSSTSLSAIQGYYEAEWOV KNKEKYGNGDIEISDNANVTNNERIFQKGIHNDNNINNNINNNNYINPSDVVGRENTNVP NVRNDNHNVDKVHIAIIGDGGLTGGMALEALNYISFLNSKILIIYNDNGQVSLPTNAVSI SGNRPIGSISDHLHYFVSNIEANAGDNKLSKNAKENNIFENLNYDYIGVVNGNNTEELFK VLNNIKENKLKRATVLHVRTKKSNDFINSKSPISILHSIKKNEIFPFDTTILNGNIHKEN KIEEEKNVSSSTKYDVNNKNNKNNDNSEIIKYEDMFSKETFTDIYTNEMLKYLKKDRNII FLSPAMLGGSGLVKISERYPNNVYDVGIAEQHSVTFAAAMAMNKKLKIQLCIYSTFLORA YDQIIHDLNLQNIPLKVIIGRSGLVGEDGATHQGIYDLSYLGTLNNAYIISPSNQVDLKR ALRFAYLDKDHSVYIRIPRMNILSDKYMKGYLNIHMKNESKNIDVNVDINDDVDKYSEEY MDDDNFIKSFIGKSRI1KMDNENNNTNEHYSSRGDTOTKKKKVC1FNMGSMLFNVINAIK EIEKEQYISHNYSFSIVDMIFLNPLDKNMIDHVIKQNKHQYLITYEDNTIGGFSTHFNNY LIENNYITKHNLYVHNIYLSNEPIEHASFKDQQEVVKMDKCSLVNRIKNYLKNNPT

FIG.3b

1	GATGAAATAT	ATAAAGAAAT	ATATGAACTA	TATGTAGAAA	GAAATATTCC
51	TGAATATTAT	GAACGAAAAT	ATTTTTCAGA	AGATATTAAA	AAGAGTGTCC
101	TATTTGATAT	AGATAAATAT	AATGATGTCG	aatttga aa a	AGCTATAAAA
151	GAAGAATTTA	TAAATAATGG	AGTTTATATT	AATAATATAG	ATAATACATA
201	TTATAAAAAA	GAAAATATTT	TAATAATGAA	AAAGATATTA	CATTATTTCC
251	CATTATTAAA	ATTAATTAAT	AATCCATCAG	ATTTAAAAAA	GTTAAAAAAA
301	CAATATTTAC	CTTTATTAGC	ACATGAATTA	TTTTATAAAA	TATTTTTTAT
351	TGTAAATATA	ACAGGAGGTC	ATTTTTCCTC	TGTTTTAAGC	TCTTTAGAAA
401	TTCAATTATT	ATTATTGTAT	ATTTTTAATC	AACCATATGA	TAATGTTATA
451	TATGATATAG	GACATCAAGC	ATATGTACAT	AAGATATTGA	CCGGAAGAAA
501	ACTATTATTT	CTATCATTAA	GAAATAAAAA	AGGTATTAGT	GGATTCCTAA
551	ATATTTTTGA	AAGTATTTAT	GATAAATTTG	GGGCTGGTCA	CAGTTCCACT
601	TCATTAAGTG	CTATACAAGG	ATATTATGAA	GCCGAGTGGC	AAGTGAAGAA
651	TAAAGAAAAA	TATGGAAATG	GAGATATAGA	AATAAGTGAT	AACGCAAATG
701	TCACGAATAA	TGAAAGGATA	TTTCAAAAAG	GAATACACAA	TGATAATAAT
7 5 1	ATTAACAATA	ATATTAATAA	TAATAATTAT	ATCAATCCTT	CAGATGTGGT
801	AGGAAGAGAA	AATACGAATG	TACCAAATGT	ACGAAATGAT	AACCATAACG
851	TGGATAAAGT	ACACATTGCT	ATTATAGGAG	ATGGTGGTTT	AACAGGTGGA
901	ATGGCATTAG	AAGCGTTAAA	TTATATTTCA	TTCTTGAATT	CTAAAATTTT
951	AATTATTTAT	AATGATAACG	GACAAGTTTC	TTTACCAACA	AATGCCGTAA
1001	GTATATCAGG	TAATAGACCT	ATAGGTTCTA	TATCAGATCA	TTTACATTAT
1051	TTTGTTTCTA	ATATAGAAGC	AAATGCTGGT	GATAATAAAT	TATCGAAAAA
1101	TGCAAAAGAG	AATAACATTT	TTGAAAATTT	GAATTATGAT	TATATTGGTG
1151	TTGTGAATGG	TAATAATACA	GAAGAGCTCT	TTAAAGTATT	ATATAAAA
1201	AAAGAAAATA	AATTAAAAAG	AGCTACTGTT	CTTCATGTAC	GTACAAAAAA
1251	ATCGAATGAT	TTTATAAATT	CAAAGAGTCC	AATAAGTATA	TTGCACTCTA
1301	TAAAGAAAAA	TGAGATTTTC	CCGTTCGATA	CCACTATATT	AAATGGAAAT
1351	ATTCATAAGG	AGAACAAGAT	AGAAGAAGAG	AAAAATGTGT	CTTCATCTAC
1401	AAAGTATGAT	GTAAATAATA	AGAATAATAA	AAATAATGAT	AATAGTGAAA
1451	ттатаааата	TGAAGATATG	TTTTCAAAAG	AGACGTTCAC	AGATATATAT

1501 ACAAATGAAA TGTTAAAATA TTTAAAGAAA GATAGAAATA TAATATTCCT 1551 ATCTCCCGCT ATGTTAGGAG GATCAGGATT GGTTAAAATT AGTGAGCGTT 1601 ATCCAAATAA TGTATATGAT GTAGGTATAG CAGAACAACA TTCTGTAACT 1651 TTCGCAGCAG CTATGGCAAT GAATAAGAAA TTAAAAATAC AATTATGTAT 1701 ATATTCGACC TTTTTACAAA GAGCATATGA TCAAATTATA CATGATCTTA 1751 ATTTACAAAA TATACCTTTA AAGGTTATAA TTGGAAGAAG TGGATTAGTA 1801 GGAGAGGATG GGGCAACACA TCAAGGTATA TATGATTTAT CTTATCTTGG 1851 GACACTTAAC AATGCATATA TAATATCTCC AAGTAATCAA GTTGATTTGA 1901 AAAGAGCTCT TAGGTTTGCT TATTTAGATA AGGACCATTC TGTGTATATA 1951 CGTATACCCA GAATGAACAT ATTAAGTGAT AAGTACATGA AAGGATATTT 2001 GAACATTCAT ATGAAAAATG AGAGCAAAAA TATCGATGTA AACGTGGATA 2051 TAAACGATGA TGTAGATAAA TATAGTGAAG AATATATGGA CGATGATAAT 2101 TTTATAAAAT CGTTTATTGG AAAATCTAGA ATTATTAAAA TGGATAATGA 2151 AAATAATAAT ACAAATGAAC ATTATTCAAG CAGAGGAGAT ACACAGACAA 2201 AAAAAAAAA AGTTTGTATC TTTAACATGG GTAGTATGCT TTTTAATGTA 2251 ATTAATGCTA TAAAAGAAT TGAAAAAGAA CAATATATTT CACATAATTA 2301 TTCTTTTCA ATTGTTGATA TGATATTTTT AAATCCTTTA GATAAAAATA 2351 TGATA

FIG. 4a Teil 2

			10						30							50	-		
GA1	'GAA E	ATZ I	Y Y	'AAA K	IGAA E	ATA I	TAT Y	GAA E	CT <i>F</i> L	Y Y	rgt <i>i</i> V	AGAA E	AAG <i>P</i> R	N N	IAT I	TCCI P	'GAA E	TAT Y	TAT Y
_	٠	_	1	**	-	•	•	L		1	•	Ľ.		LV.	_	Ē		1	1
			70						90							110			
GAA E	AÇG <i>P</i> R	AA. K	Y Y	rrri F	TC. S	AGAA E	GAT D	'ATT I	'AA# K		SAG7 S	rgtc V	CT <i>P</i> L	ATTI F	GA D	TATA I	IGAT D	'AAA K	TAT Y
	K	11	1	Ľ	J		0	_	IX	I.	3	٧	يد	E	U	1	U	T.	1
			30						150							170			
																TGGF			
N	D	٧	Ľ.	F	E	K	A	I	K	E.	E	F	Ι	N	N	G	V	Y	Ι
		19	90						210)						230			
											_					GAAA	-	ATA	ATTA
N	N	I	D	N	T	Y	Y	K	K	E	N	Ι	L	Ι	М	K	ĸ	I	L
		29	50						270)						2.90			
CAT	TAT			ATT!	TTA	AAA	TTA	ATI			CCE	ATCE	AGAT	TT.		AAAC	TTA	AAA	AAA
Н	Y	F	₽	L	L	K	L	Ι	N	N	Р	S	D	L	К	K	L	K	K
		3.	10						330	١						350			
CAA	TAT	-	-	TTE	TT	AGCA	CAT	'GAA			λΑΤ <i>Ι</i>	ATT1	TT	ATT?		TATI	GTA	LAAI	ATA
Q	Y	L	₽	L	L	A	Н	Ε	L	K	I	F	L	F	F	I	٧	N	I
		٦.							200							410			
ACA	AGGZ	-	70 rcan	רידיתיו	יייכנ	тот	'היד	ጥጥዶ	390		וייייו	GAZ	יית ב	rca <i>i</i>		410 ATT <i>!</i>	ኒጥጥል	ጥጥረ	τατ
T	G	G	H	F	s		V	L		S.	L	E	I	Q	L	L	L	L	Y
חיים א	היוה יוה מ		30 rcar		י בלידי	ריב איז	יא אי	ירייי	450 זייי מי		ריר איז	7 יי ר אי		\		470 AGCI	ייתית	י חיי ביי	יי ארט יי
I	F	N.	0	P	Y Y	D	N	V		Y	D	I	G	H	Q.	AGCA A	Y	V	H
															_				
n n c	~ n m r		90		\ n ~ 1	מממי	CT T	mmr	51(-	N M C 1	1 mm m 7	N 70 1		ת תיה	530	. ~ ~ ~	חודה מיני	ሰ አ ረግጠ
K	I	L	JACC	,Ger	R R		L	L	F		ATCA S	L	R R	N.	KAA	AAA/ K	G	I	S
••	_	-	-	•	•	•		_			~	-	•	•			•	_	_
~		_	50						570	_				~~~		590			
GG <i>I</i> G	ATTC F	L L		I'AT'' I	.TT.	E E	IAG1 S	I. I	TAT Y		raa <i>i</i> K	ATTI F	rGG(r G G	TCAC H	SAG1	rrcc S	JACT T
u	_		.,	•	•	_	_	-	•	0	10	-	•	**	•	••		_	•
			10						630							650			
TC <i>I</i> S	ATT <i>I</i>	\AG' S	rgc: A	rat <i>i</i> I	ACAA O	∖GG₽ G	Y Y	rati Y	`GA∤ E		CGA(E	GTG0 W	GCAZ O	AGT(V		GAAT N	raa <i>i</i> K	\GA/ E	AAAA K
3	ь	5	А	1	Q	G	1	ī	<u>r</u>	А	C.	VV	Q	V	I.	ī.v	Λ	E.	K
		6	70						690)						710			
																TAA'			_
Y	G	N	G	D	Ι	E	I	S	D	N	A	N	٧	T	N	N	E	R	Ι
		7	30						750)						770			
																TAAT			
F	Q	K	G	Ι	Н	И	D	N	N	Ι	N	N	N	I	N	N	N	N	Y
		7	90						810	2						830			
		rcc'	TTC						\GA/	AAA'						TGT			
1	N	P	S	D	V	V	G	R	E	N	T	N	V	P	N	V	R	N	D
		Ω	50						87	n n						890			
AA	CCA:			GGA'	ľAA.	AGT	ACA	CAT			TAT.	AGG.	AGA'	TGG	TGG	TTT	AAC	AGG'	TGG#
																L			

FIG.4b Teil 1

WO 99/52938 PCT/EP99/02463 .

		91	. 0						930						-	350			
	GGCF																		
M	A	L	E	A	Ļ	N	Y	I	s	F.	L	N	S	ĸ	I	L	I	I	Y
			70						990							10			
AA: N	rga: D	AA1 N	GGG F G			TCI S					GC(A		AAG1 S	'ATA I	S S	AGGT G	N N	raga R	ACCT P
		10	30					1	1050)						070			
AT.		rtc' S		ATC/ S	AGA1 D	rcai H	TTI. L	ACA? H	rta: Y	rtti F	'GT' V	rtc: S	raat N	TATA I	AGAZ E	AGCI A		rgc: A	rggt G
	TAA' N		ATT	ATC	GAA! K	AAAT N	rgcz A	AAA			raa N	CAT'	r tt : F	rgaj E		130 TTT (GAA' N	TTA' Y	TGAT D
•	••	••	-							^					1	190			
TA Y	TAT'		TGT	TGT V		rgg: G		raa'		AGA	AGA E	GCT(CTT'		_	ATT.	AAA N	TAA' N	TATA I
		12	10						123							250			
AA K		AAA N		ATT. L	AAA. K		AGC' A	TAC T	TGT V	TCT'	TCA H	TGT. V	ACG' R	TAC:	AAA K	AAA K	ATC S	gaa N	TGAT D
		12	70						129							310			mmm.c
TT F				AAA . K					TAT		GCA H				GAA K	AAA N	E	GAT I	TTTC F
		13	30						135							370			
	GTT F			CAC T						TAT					CAA K	I I	'AGA E	AGA E	AGAG E
		13	90						141							430			mc n m
	AAA. N			TTC S	ATC S	TAC T	AAA K	GTA Y	ATGA D	ATGT V	AAA N	N N	KTAA K	GAA N	N N	K	N N	N	TGAT D
		14	150						147							L490			
A.F N		E E		TAT I	'AAA K	ATA Y	TGA E			GTT F			AGA E	GAC T	GT1	CAC T	CAG! D	I I	TATAT Y
		15	510						153							1550		-ma	222A
	CAA. N	ATGA E	raaj M			ATA Y					ATA(R		I	I'AA'	F		S	P	CCGCT A
		1!	570						159	90						161			
A'	rgŢ:	rago	GAG	GATO	CAGO	TTA:	GG1	TAI	AAA?	TA(GTG.	AGC	GTT <i>I</i>	ATC	CAA. N	ATA N	TG' V	TAT Y	ATGAT D
M	'n	G	G	3	G	1.1	V	K	1		ت	1	1	-				•	_
G'	ተልር(1 מייב	630	^AG	מאכו	ארו	ነጥጥ (TTG	16: TAA	50 CTT'	rcg	CAG	CAG	CTA		167 CAA		ATA	AGAAA
V	G	Ī	A	E	Q	Н	s	. V	Т	F	A	А	A	M	A	M	N	K	K
		1	690						17	10		m » C	***	~ 7. (~)		173		תתת	ጥ ተመ መመስ
T L	TAA. K	AAA I	TAC. Q	AAT' L	TAT(C	I.	YATI	ATT S	CGA T	CCT"	rrr L	PAC.	aaa R	A A	CA I	D	Q	I	ATATT. I
			750							70						179			
С	ATG	ם ግጥ ፫	ΑТΤ	ΔΤΤ	TAC	AAA	АТА	TAC	CTT	TAA	AGG	TTA	TAA	TTG	GAA	GAA	GTG	GAŢ	TAGTA
Н	. D	L	N	L	Q	N	I	P	L	K	٧	I	1	G	·	. 5	. (, 1	. V
		1	810						18	30						185		(C) (C)	א ת תיקיקי
G	GAG	AGG	ATG	GGG	CAA	CAC.	ATC	AAG	G LA	TAT	ATC	ATT	TAT	CII	, T	.110	100F	i T	CTTAAC

1870 1890 AATGCATATATATATCTCCAAGTAATCAAGTTGATTTGAAAAGAGCTCTTAGGTTTGCT NAYJISPSNQVDLKRALRFA 1950 1930 1970 TATTTAGATAAGGACCATTCTGTGTATATACGTATACCCAGAATGAACATATTAAGTGAT Y L D K D H S V Y I R I P R M N I L S D 1990 2010 2030 **AAGTACATGAAAGGATATTTGAACATTCATATGAAAAATCAGAGCAAAAATATCGATGTA** K Y M K G Y L N I H M K N E S K N I D V 2050 2070 2090 **AACGTGGATATAAACGATGATGTAGATAAATATAGTGAAGAATATATGGACGATGATAAT** N V D I N D D V D K Y S E E Y M D D D N 2110 2130 2150 TTTATAAAATCGTTTATTGGAAAATCTAGAATTATTAAAATGGATAATGAAAATAATAAT FIKSFIGKSRIIKM DNENNN 2190 2210 2170 TNEHYSSRGDTOTKKKKVCI 2230 2250 2270 TTTAACATGGGTAGTATGCTTTTTAATGTAATTAATGCTATAAAAGAAATTGAAAAAGAA F N M G S M L F N V I N A I K E I E K E 2290 2310 2330 CAATATATTTCACATAATTATTCTTTTTCAATTGTTGATATGATATTTTTAAATCCTTTA Q Y I S H N Y S F S I V D M I F L N P L 2350 GATAAAAATATGATA D K N M I

FIG.4b Teil 3

1 DEIYKEIYEL YVERNIPEYY ERKYFSEDIK KSVLFDIDKY NDVEFEKAIK 51 EEFINNGVYI NNIDNTYYKK ENILIMKKIL HYFPLLKLIN NPSDLKKLKK 101 QYLPLLAHEL KIFLFFIVNI TGGHFSSVLS SLEIQLLLLY IFNQPYDNVI YDIGHOAYVH KILTGRKLLF LSLRNKKGIS GFLNIFESIY DKFGAGHSST 151 201 SLSAIOGYYE AEWOVKNKEK YGNGDIEISD NANVTNNERI FQKGIHNDNN 251 INNNINNNY INPSDVVGRE NTNVPNVRND NHNVDKVHIA IIGDGGLTGG 301 MALEALNYIS FLNSKILIIY NDNGQVSLPT NAVSISGNRP IGSISDHLHY 351 FVSNIEANAG DNKLSKNAKE NNIFENLNYD YIGVVNGNNT EELFKVLNNI 401 KENKLKRATV LHVRTKKSND FINSKSPISI LHSIKKNEIF PFDTTILNGN 451 IHKENKIEEE KNVSSSTKYD VNNKNNKNND NSEIIKYEDM FSKETFTDIY 501 TNEMLKYLKK DRNIIFLSPA MLGGSGLVKI SERYPNNVYD VGIAEOHSVT 551 FAAAMAMNKK LKIQLCIYST FLQRAYDQII HDLNLQNIPL KVIIGRSGLV 601 GEDGATHOGI. YDLSYLGTLN NAYIISPSNQ VDLKRALRFA YLDKDHSVYI 651 RIPRMNILSD KYMKGYLNIH MKNESKNIDV NVDINDDVDK YSEEYMDDDN 701 FIKSFIGKSR IIKMDNENNN TNEHYSSRGD TQTKKKKVCI FNMGSMLFNV 751 INAIKEIEKE OYISHNYSFS IVDMIFLNPL DKNMI

FIG. 4c

Dania	Parasite	emie (%)
Dosis [mg/kg]	Formyl	Acetyl
300	0.0	0.0
30	0.0	0.0
10	0.0	0.0
5	0.06 ± 0.17	0.0
2	11.7 ± 16.5	0.86 ± 0.44
Kontrolle	65.9 ± 19.1	65.9 ± 19.1

Fig. 5

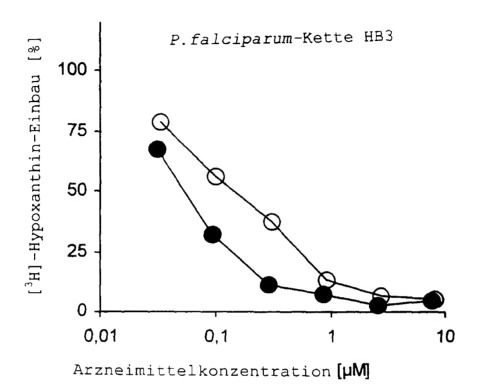


Fig. 6a

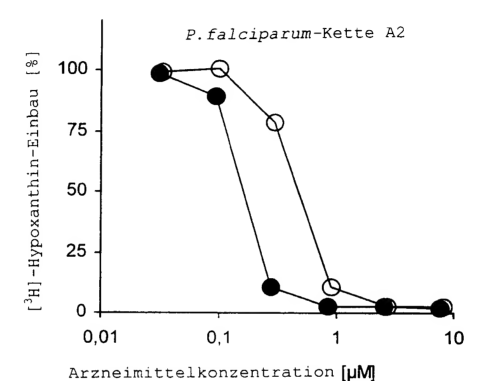


Fig. 6b

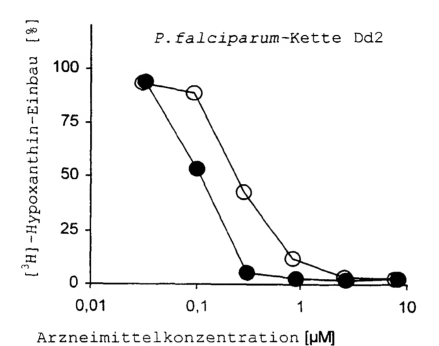
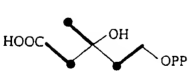


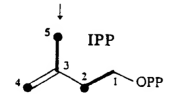
Fig. 6c

Klassischer Acetat/ Mevalonat-Pathway

HMG-CoA



Mevalonat-5-diphosphat

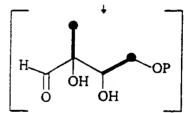


höhere Pflanzen (Cytoplasmen), Tiere, Pilze; Eubakterien

Alternativer DOX-P Pathway

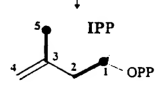
1-Deoxyxylulose-5-P (DOX-P)

DOXP-Reduktoisomerase



2-C-Methylerythose-4-phosphat

 $\hbox{2-C-Methylery} thritol-\hbox{4-phosphat}$



höhere Pflanzen (Plastide), Grünalgen, viele Eubakterien

Sequenzprotokoll

Anzahl der Sequenzen: 2

(1) ANGABEN ZU SEQUENZ ID NR: 1
Plasmodium falciparum 1-Desoxy-D-xylulose-5-phosphatreduktoisomerase(dxr)gen

- (i) SEQUENZKENNZEICHEN:
- (A) LÄNGE: 1467 BASENPAARE
- (B) ART: Nukleotidsequenz
- (C) STAMM: HB3
- (ii) ART DES MOLEKÜLS: DNA
- (iv) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
- (A) ORGANISMUS: Plasmodium falsiparum
- (ix) MERKMAL
- (A) NAME/SCHLÜSSEL: mRNA
- (B) LAGE:1...1467 GEN=dxr

PRODUKT=1-Desoxy-D-xylulose-5-phosphatreduktoisomerase

- (ix) MERKMAL
- (A) NAME/SCHLÜSSEL: Gen
- (B) LAGE:1...1467 GEN≈dxr
- (ix) MERKMAL
- (A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS
- (B) LAGE:1...1467

GEN≔dxr

FUNKTION: bei der Isopentenyldiphosphatbiosynthese beteiligt

Startcodon: 1

PRODUKT=1-Desoxy-D-xylulose-5-phosphatreduktoisomerase

PROTEIN: 488 Aminosäuren

ORGANISMUS: Plasmodium falciparum; (Apicomplexa)

STAMM: HB3

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:1

7 m.c	7 7 C	71 71 71 71 71 71	TAT	א מיימי	יוו א יווי	አጥአ	יחי אייחי	സനാസ	TTTTC	Tr Tr C	איזיכ	አ ሮአ	ת ידוי ת	א כיתי	አ ጥጥ	48
			Tyr													40
			GTA Val 20													96
			AAC Asn													144
			ATA Ile													192
			TTA Leu													240
			GGA Glu													288
			TGT Cys 100													336
			AAG Lys													384
			TAT Tyr													432
			GTA Val													480
			GGG Glu													528
			GGT Glu 180													576

															n mm	624
GCA Ala	ATT Ile	ATG Met 195	AAT Asn	AAT Asn	AAA Lys	ATA Ile	GTT Val 200	GCG Ala	TTA	Ala	AAT	Lys 205	GAA	Ser	Ile	624
	TCT Ser 210															672
	AAG Lys															720
	GAT Asp															768
	AAA Lys															816
	TTT Phe															864
	GCT Ala 290															912
	TCT Ser															960
	TTA Leu															1008
	TGC Cys															1056
	CAA Gln														TTA Leu	1104
	TGG Trp 370														GCT Ala	1152
	Val										Leu				CCG Pro 400	1200

							TAT Tyr 415	1248
							TTG Leu	1296
							GTT Val	1344
							TTA Leu	1392
							ACC Thr	1440
		AAT Asn		TAG				1467

- (2) ANGABEN ZU SEQUENZ ID NR: 2
 Plasmodium Falciparum 1-Desoxy-D-Xylulose-5-phosphatsynthase(dxs)gen
- (iii) SEQUENZKENNZEICHEN:
- (A) LÄNGE: 3872 BASENPAARE
- (B) ART: Nukleotidsequenz
- (C) STAMM: HB3
- (iv) ART DES MOLEKÜLS: DNA
- (v) URSPRÜNGLICHE HERKUNFT:
 - (A) ORGANISMUS: Plasmodium falsiparum
 - (ix) MERKMAL
 - (A) NAME/SCHLÜSSEL: mRNA
 GEN=dxs
 PRODUKT=1-Desoxy-D-xylulose-5-phosphatsynthase
 - (ix) MERKMAL

(A)	NAME	SCHLÜSSEL:	Gen
-----	------	------------	-----

(B) LAGE:1..3872 GEN=dxs

(ix) MERKMAL

(A) NAME/SCHLÜSSEL: CDS

GEN=dxs

FUNKTION: bei der Isopentenyldiphosphatbiosynthese beteiligt

Startcodon: 1

PRODUKT=1-Desoxy-D-xylulose-5-phosphatsynthase

PROTEIN: 1205 Aminosäuren

ORGANISMUS: Plasmodium falciparum; (Apicomplexa)

STAMM: HB3

(xi) SEQUENZBESCHREIBUNG: SEQ ID NO:2

100

GGTAATATAC	GTATAATATA	TATATAATAT .	ATTCTTACGT ATO	GTATCATT TATG	AATCAT 60
AATAATATTC	TAAATTTACC	TTCCGTTTTT	GCTCGATCTT CTC	CATTTTCG TTTCA	AGCTTT 120
			TTT AAG AAC T Phe Lys Asn I 10		
			TT AAC TTA AAT le Asn Leu Asr 25		
		hr Glu Lys I	TT TAT ATA AAC le Tyr Ile Lys 40		
Leu Ser Ar			GT TCT AAA AA? er Ser Lys Asr		
			AT AGA AAT ACC sn Arg Asn Thi 75	r Thr Tyr Gly	
	n Val Lys A		TT AAT TCC TTA le Asn Ser Lei 90		
			AG AGG AAA AAT ys Arg Lys Asr		

105

AGT Ser								506
CAA Gln								554
TGT Cys 145								602
AAT Asn								650
TTT Phe								698
TTT Phe								746
AAA Lys								794
CGT Arg 225								842
AAT Asn								890
AAT Asn								938
GAT Asp								986
AGA Arg								1034
AAT Asn 305								1082

	TTT Phe							1130
	AAA Lys							1178
	GAA Glu 355							1226
	ATA Ile							1274
	TTT Phe							1322
	AAA Lys							1370
	TTA Leu							1418
	CAA Gln 435							1466
	ATT Ile							1514
	GAA Glu							1562
	GTT Val	Ile						1610
	GGA Gly							1658
	GGA Gly 515							1706

			ACT Thr					TAT Tyr	1754
			AAG Lys 550						1802
			GCA Ala						1850
			GAT Asp						1898
			TCA Ser						1946
			GAT Asp						1994
			GGT Gly 630						2042
			TTG Leu						2090
			TTA Leu						2138
			ATA Ile					TCT Ser	2186
			GGT Gly						2234
			AAT Asn 710						2282
			GAG Glu						2330

		AAA Lys 740						AAA Lys	2378
		ATA Ile							2426
		GAG Glu						GGA Gly	2474
		GAG Glu							2522
		GAT Asp							2570
		AAA Lys 820							2618
		AAT Asn							2666
		TCT Ser							2714
		TAT Tyr							2762
		ACT Thr							2810
		TGT Cys 900							2858
		GAT Asp							2906
		GGA Gly							2954

			CTT AAC AAT GC Leu Asn Asn Al 955		3002
			AGA GCT CTT AG Arg Ala Leu Ar 970		3050
			CGT ATA CCC AG Arg Ile Pro Ar 985		3098
			TTG AAC ATT CA Leu Asn Ile Hi		3146
			GAT ATA AAC GA Asp Ile Asn As 102	p Asp Val Asp	3194
	Glu Glu Tyr		GAT AAT TTT AT Asp Asn Phe Il 1035		3242
			GAT AAT GAA AA Asp Asn Glu As 1050		3290
		Arg Gly Asp	ACA CAG ACA AA Thr Gln Thr Ly 1065		3338
Val Cys Ile			CTT TTT AAT GT Leu Phe Asn Va		3386
			ATT TCA CAT AA Ile Ser His As 110	n Tyr Ser Phe	3434
	Asp Met Ile		CCT TTA GAT AA Pro Leu Asp Ly 1115		3482
			CAA TAT TTA AT Gln Tyr Leu Il 1130		3530
		Phe Ser Thr	CAT TTC AAT AA His Phe Asn As 1145		3578

		Asn					His					His		ATT Ile		3626
	Ser					Glu					Lys			CAA Gln		3674
Val					Lys					Asn				AAT Asn		3722
	Lys		AAT Asn	Pro			TGT	AAGA:	raa <i>i</i>	ATAT	ATAT?	rt C	FAAA	ATTA	ŗ	3773
TTT'	rttt'	TTA '	TACT	rtaa:	rg T	STAC	ATA	A AA	TATAT	FATC	TAA	ATATA	TTA	TTAT	TTGTAC	3833
CCT	بالملتاط	י ייטייין	المناس الماد	بالماليات	יים או	י שיייכי	יי די ע ידיין	ىراسىت با	יבייםי	ייאי						3872

PCT

ELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTU Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/52938						
G01N 33/68, C12Q 1/527	A3	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:	21. Oktober 1999 (21.10.99)					
(21) Internationales Aktenzeichen:	PCT/EP99/0246	(81) Bestimmungsstaaten:	AU, BR, CA, CN, CZ, HU, ID, IL,					

(22) Internationales Anmeldedatum: 13. April 1999 (13.04.99)

(30) Prioritätsdaten:		
198 16 196.4	14. April 1998 (14.04.98)	DE
198 25 585.3	9. Juni 1998 (09.06.98)	DE
198 28 097.1	24. Juni 1998 (24.06.98)	DE
198 31 637.2	15. Juli 1998 (15.07.98)	DE
198 31 639.9	15. Juli 1998 (15.07.98)	DE
198 31 638.0	15. Juli 1998 (15.07.98)	DE
109 42 270 9	22 September 1008 (22.00.08)	DE

(71)(72) Anmelder und Erfinder: HASSAN, Jomaa [DE/DE]; Breslauer Strasse 24, D-35398 Giessen (DE).

(74) Anwalt: PANTEN, Kirsten; Patentanwälte Reichel, Parkstrasse 13, D-60322 Frankfurt am Main (DE).

81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, CA, CN, CZ, HU, ID, IL, IS, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, SG, SK, TR, US, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 9. Dezember 1999 (09.12.99)

(54) Title: IDENTIFICATION OF CHEMICAL ACTIVE AGENTS FOR INHIBITING THE 1-DESOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHATE BIOSYNTHETIC PATHWAY IN PARASITES

(54) Bezeichnung: IDENTIFIZIERUNG CHEMISCHER WIRKSTOFFE ZUR HEMMUNG DES I-DESOXY-D-XYLULOSE-5-PHOSPHAT-BIOSYNTHESEWEGS IN PARASITEN

(57) Abstract

The invention relates to a method for identifying chemical active agents which are suitable for treating infectious diseases caused by single- or multi-celled parasites. According to the method, proteins which form part of the 1-desoxy-d-xylulose-5-phosphate metabolic pathway or derivatives thereof which act in the same way are brought into contact with the active agents being tested for their effectiveness against parasites and those active agents which inhibit the proteins or their derivatives are selected. The invention also relates to the active agents which are identified and to their use for producing medicaments for treating parasitic infections.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zum Auffinden von chemischen Wirkstoffen, die zur Therapie von Infektionskrankheiten geeignet sind, die durch ein- oder mehrzellige Parasiten hervorgerufen werden. Bei diesem Verfahren werden Proteine, die am I-Desoxy-D-xylulose-5-Phosphat-Stoffwechselweg beteiligt sind, oder deren gleichwirkende Derivate mit den auf ihre Wirksamkeit gegenüber Parasiten zu untersuchenden Wirkstoffen in Berührung gebracht und die Wirkstoffe, die die Proteine oder deren Derivate inhibieren, ausgewählt. Die Erfindung betrifft ferner die aufgefundenen Wirkstoffe zur Herstellung von Arzneimitteln gegen parasitäre Infektionen.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	ТJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
ВJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	Ų Z	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

onal Application No EP 99/02463

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 6 G01N33/68 C12Q1/527

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 6 CO7K C12N G01N C12Q

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUM	IENTS	CO	NSIDERED	то	BE	RELE	EVANT

Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	LANGE, B. MARKUS ET AL: "A family of transketolases that directs isoprenoid biosynthesis via a mevalonate-independent pathway" PROC. NATL. ACAD. SCI. U. S. A. (1998), 95(5), 2100-2104, XP002116672 last paragraph, second sentence.	1-4,9, 10,12-15
	-/	

X	Further documents are listed in the	continuation of box C.
^		

Patent family members are listed in annex.

³ Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the lart which is not considered to be of particular relevance.
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on pnority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- P* document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed
- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

Date of mailing of the international search report

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

29 September 1999

•

12/10/1999

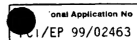
Authorized officer

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Hoekstra, S

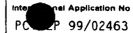
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)



		701721 33702403	
	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	The state to state the	
X	LOIS, LUISA MARIA ET AL: "Cloning and characterization of a gene from Escherichia coli encoding a transketolase-like enzyme that catalyzes the synthesis of D-1-deoxyxylulose 5-phosphate, a common precursor for isoprenoid, thiamin, and pyridoxol biosynthesis" PROC. NATL. ACAD. SCI. U. S. A. (1998), 95(5), 2105-2110, XP002116673 abstract; figures 3,4	4,9,10, 12-15	
X	SPRENGER, GEORG A. ET AL: "Identification of a thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D-xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol" PROC. NATL. ACAD. SCI. U. S. A. (1997), 94(24), 12857-12862, XP002116674 cited in the application the whole document	4,9,10, 12-15	
X	D GREENWOOD: "Fosfomycin and fosmidomycin" ANTIBIOTICS AND CHEMOTHERAPY,1997, pages 357-359 359, XP002113259 ISSN: 0570-3123 the whole document	30	
Ε	DE 197 52 700 A (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH) 2 June 1999 (1999-06-02) the whole document & DE 298 00 547 U (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH) 20 May 1999 (1999-05-20) the whole document	1-4,7, 9-15, 17-33	
X	H C NEU ET AL: "Synergy of Fosmidomycin (FR-31564) and Other Antimicrobial Agents" ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, vol. 22, no. 4, October 1982 (1982-10), pages 560-563 563, XP002113261 ISSN: 0066-4804 the whole document	25-33	
X	H C NEU ET AL: "In Vitro and In Vivo Antibacterial Activity of FR-31564, a Phosphonic Acid Antimicrobial Agent" ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, vol. 19, no. 6, June 1981 (1981-06), pages 1013-1023 1023, XP002113260 ISSN: 0066-4804 the whole document	25-33	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

2



		PC-2P 99/02463
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category '	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
T	KUZUYAMA T ET AL: "Fosmidomycin, a Specific Inhibitor of 1-Deoxy-d-Xylulose 5 -Phosphate Reductoisomerase in the Nonmevalonate Pathway for Terpenoid Biosynthesis" TETRAHEDRON LETTERS, vol. 39, no. 43, 22 October 1998 (1998-10-22), page 7913-7916 XP004137840 ISSN: 0040-4039 the whole document	5
T	KUZUYAMA, T. ET AL.: "Direct formation of 2-C-Methyl-D-Erythritol 4-phosphate from 1-Deoxy-D-Xylulose 5-phosphate Reductoisomerase, a new enzyme in the non-mevalonate pathway to isopentenyl diphosphate." TETRAHEDRON LETTERS, vol. 39, 1998, pages 4509-44512, XP002116675 cited in the application the whole document	5
A	PUTRA, S.R. ET AL.: "Incorporation of '2,3-'13!C2!- and '2,4-'13!C2!-D-1-Deoxyxylulose into ubiquinone of Escherichia coli via the Mevalonate-Independent pathway for Isoprenoid Biosynthesis." TETRAHEDRON LETTERS, vol. 39, 1998, pages 23-26, XP002116676 the whole document	1-33

2





International application No PCT/EP 99/02463

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)				
This inte	This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons				
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:				
2. X	Claims Nos.: 25-29 because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:				
	See supplemental sheet ADDITIONAL MATTER PCT/ISA/210				
3.	Claims Nos				
	because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6 4(a)				
Вох Ц	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)				
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:				
	·				
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.				
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.				
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:				
•					
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:				
ъ.	The additional complete comment has the comment of				
Kemari	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.				
l					

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

Continued from field 1.2

Claim nos.: 25-29

The relevant patent claims 25-29 relate to active agents which are each characterised by a desirable characteristic or property, namely that they are identified using a testing system in accordance with one of the previous claims. The active agents inhibit an enzyme of the 1-desoxy-D-xylulose-5-phosphate metabolic pathway. In the present case, the patent claims lack the appropriate support or the patent application lacks the necessary disclosure to the extent that a meaningful search with regard to the entire scope of protection sought seems impossible. Notwithstanding this, the patent claims also lack the clarity required by PCT Article 6 since they attempt to define the active agents by the desired result in each case. This lack of clarity is also such that it renders a meaningful search with regard to the entire scope of protection sought impossible. The search was therefore focussed on those parts of the patent claims which appear to be clear, supported or disclosed as defined above, that is, those parts concerning the active agents in Claim no. 30.

Continued from field 1.2

Claim nos.: 25-29 (in part)

The relevant patent claims 25-29 relate to active agents which are each characterised by a desirable characteristic or property, namely that they are identified using a testing system in accordance with one of the previous claims. The active agents inhibit an enzyme of the 1-desoxy-D-xylulose-5-phosphate metabolic pathway. In the present case, the patent claims lack the appropriate support or the patent application lacks the necessary disclosure to the extent that a meaningful search with regard to the entire scope of protection sought seems impossible. Notwithstanding this, the patent claims also lack the clarity required by PCT Article 6 since they attempt to define the active agents by the desired result in each case. This lack of clarity is also such that it renders a meaningful search with regard to the entire scope of protection sought impossible. The search was therefore focussed on those parts of the patent claims which appear to be clear, supported or disclosed as defined above, that is, those parts concerning the active agents in Claim no. 30.

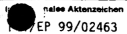
The applicant is advised that claims or parts of claims relating to inventions in respect of which no international search report has been established cannot normally be the subject of an international preliminary examination (PCT Rule 66.1(e)). As a general rule, the EPO in its capacity as the authority entrusted with the task of carrying out an international preliminary examination will not conduct a preliminary examination for subjects in respect of which no search has been provided. This also applies to cases where the patent claims were amended after receipt of the international search report (PCT Article 19) or to cases where the applicant presents new patent claims in keeping with the procedure mentioned in PCT Chapter II.

on on patent family members

PSEP 99/02463

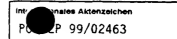
	/ AH		HOTE	POLEP	99/02463
Patent document cited in search report		Publication date	(Patent family member(s)	Publication date
DE 19752700	A	02-06-1999	DE JP	29800547 U 11169186 A	08-04-1999 29-06-1999

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

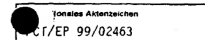


			10/El 93/02403		
A. KLASSII IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES GO1N33/68 C12Q1/527				
Nach der int	ternationalen Patentklassrlikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK			
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE				
Recherchier IPK 6	ter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo CO7K C12N G01N C12Q	le)			
	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehorende Veröffentlichungen, so				
Während de	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank ur	nd evtl. verwendete Suchbegnife)		
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN				
Kategorie	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabi	e der in Betracht komm	enden Teile Betr. Anspruch Nr.		
X	LANGE, B. MARKUS ET AL: "A famil transketolases that directs isopr biosynthesis via a mevalonate-ind pathway" PROC. NATL. ACAD. SCI. U. S. A. (enoid ependent	1-4,9, 10,12-15		
	95(5), 2100-2104 , XP002116672 Letzter Absatz, Zweiter Satz	·			
		,			
	-	/			
			}		
	·				
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang	Patentfamilie		
' Besondere	ehmen e Kätegorian von angegebenen Veröffentlichungen :	"T" Spätere Veroffentlic	chung, die nach dem internationalen Anmeldedatum sdatum veröffentlicht worden ist und mit der		
abern	ntlichung, die den aligemeinen Stand-der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Anmeldung nicht k	ollidiert, sondern nur zum Verständnis des der eliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden		
Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder inach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegebei "X" Veröffentlichung vo	n ist n besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung		
Schoin	ntlichung, die geeignet ist, einen. Prioritätsanspruch zweifelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrur	nd dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf		
	anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann nicht als auf erfindenscher Tätigkeit berühend betrachtet				
	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	Veröffentlichungen	Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und		
"P" Veroffer	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem intermationalen Anmeldedatum, aber nach	_	für einen Fachmann naheliegend ist e Mitglied derselben Patentfamilie ist		
	eanspruchten Priontätsdatum veroffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche		s internationalen Recherchenberichts		
2:	9. September 1999	12/10/1	999		
Name und F	Postanschnft der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter E	Bediensteter		
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	·			
	Tel. (+31-70) 340-2040. Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Hoekstr	a, S		

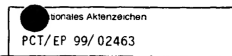
Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)



Kategorie	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie*	Sezeichnung der Verbrientlichung, Soweit errorgenich unter Angabe der in Genacht könnmerklen i ene	Betr. Anspruch Nr.
X	LOIS, LUISA MARIA ET AL: "Cloning and characterization of a gene from Escherichia coli encoding a transketolase-like enzyme that catalyzes the synthesis of D-1-deoxyxylulose 5-phosphate, a common precursor for isoprenoid, thiamin, and pyridoxol biosynthesis" PROC. NATL. ACAD. SCI. U. S. A. (1998), 95(5), 2105-2110, XP002116673 Zusammenfassung; Abbildungen 3,4	4,9,10, 12-15
X	SPRENGER, GEORG A. ET AL: "Identification of a thiamin-dependent synthase in Escherichia coli required for the formation of the 1-deoxy-D-xylulose 5-phosphate precursor to isoprenoids, thiamin, and pyridoxol" PROC. NATL. ACAD. SCI. U. S. A. (1997), 94(24), 12857-12862, XP002116674 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	4,9,10, 12-15
X	D GREENWOOD: "Fosfomycin and fosmidomycin" ANTIBIOTICS AND CHEMOTHERAPY,1997, Seiten 357-359 359, XP002113259 ISSN: 0570-3123 das ganze Dokument	30
E	DE 197 52 700 A (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH) 2. Juni 1999 (1999-06-02) das ganze Dokument & DE 298 00 547 U (HOECHST SCHERING AGREVO GMBH) 20. Mai 1999 (1999-05-20) das ganze Dokument	1-4,7, 9-15, 17-33
X	H C NEU ET AL: "Synergy of Fosmidomycin (FR-31564) and Other Antimicrobial Agents" ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, Bd. 22, Nr. 4, Oktober 1982 (1982-10), Seiten 560-563 563, XP002113261 ISSN: 0066-4804 das ganze Dokument	25-33
X	H C NEU ET AL: "In Vitro and In Vivo Antibacterial Activity of FR-31564, a Phosphonic Acid Antimicrobial Agent" ANTIMICROBIAL AGENTS AND CHEMOTHERAPY, Bd. 19, Nr. 6, Juni 1981 (1981-06), Seiten 1013-1023 1023, XP002113260 ISSN: 0066-4804 das ganze Dokument	25-33
	-/	1



	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	mandan Taila	Betr. Anapruch Nr.
Kategone®	Bezeichnung der Verötlentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komi	nancen rene	Beir, Ansprüch Wr.
T	KUZUYAMA T ET AL: "Fosmidomycin, a Specific Inhibitor of 1-Deoxy-d-Xylulose 5 -Phosphate Reductoisomerase in the Nonmevalonate Pathway for Terpenoid Biosynthesis" TETRAHEDRON LETTERS, Bd. 39, Nr. 43, 22. Oktober 1998 (1998-10-22), Seite 7913-7916 XP004137840 ISSN: 0040-4039 das ganze Dokument		5
Т	KUZUYAMA, T. ET AL.: "Direct formation of 2-C-Methyl-D-Erythritol 4-phosphate from 1-Deoxy-D-Xylulose 5-phosphate Reductoisomerase, a new enzyme in the non-mevalonate pathway to isopentenyl diphosphate." TETRAHEDRON LETTERS, Bd. 39, 1998, Seiten 4509-44512, XP002116675 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument		5
A	PUTRA, S.R. ET AL.: "Incorporation of '2,3-'13!C2!- and '2,4-'13!C2!-D-1-Deoxyxylulose into ubiquinone of Escherichia coli via the Mevalonate-Independent pathway for Isoprenoid Biosynthesis." TETRAHEDRON LETTERS, Bd. 39, 1998, Seiten 23-26, XP002116676 das ganze Dokument		1-33



Feld I	Bernerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1
Gemäß Ai	rtikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
	Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	Ansprüche Nr. 25–29 weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich siehe Zusatzblatt WEITERE ANGABEN PCT/ISA/210
	Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II	Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die interna	ationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
	Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche.
	Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusatztiche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
اللا إ	Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser nternationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
- 0	Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recher- chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen er- laßt:
Ber nerku	ngen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusatzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1998)

WEITERE ANGABEN

PCT/ISAV 210

Fortsetzung von feld 1.2

Anssprüche Nr: 25-29

Die geltenden Patentansprüche 25-29 beziehen sich auf Wirkstoffe, jeweils charakterisiert durch eine erstrebenswerte Eigenheit oder Eigenschaft, nämlich dass sie unter Verwendung eine Testsystems nach ein der Vorherige Ansprüche identifiziert wird. Das heisst dass die Wirkstoffe ein Enzym des 1-Desoxy-D-xylulose-5-phosphat Stoffwechselwegs inhibiert. Im vorliegenden Fall fehlen den Patentansprüchen die entsprechende Stütze bzw. der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich erscheint. Desungeachtet fehlt den Patentansprüchen auch die in Art. 6 PCT geforderte Klarheit, nachdem in ihnen versucht wird, die Wirkstoffe über das jeweils erstrebte Ergebnis zu definieren. Auch dieser Mangel an Klarheit ist dergestalt, daß er eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich macht. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als klar, gestützt oder offenbart erscheinen, nämlich die Teile betreffend die Wirkstoffe des Anspruchs 30.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Fortsetzung von Feld I.2

Ansprüche Nr.: 25-29(TEILWEISE)

Die geltenden Patentansprüche 25-29 beziehen sich auf Wirkstoffe, jeweils charakterisiert durch eine erstrebenswerte Eigenheit oder Eigenschaft, nämlich dass sie unter Verwendung eine Testsystems nach ein der Vorherige Ansprüche identifiziert wird. Das heisst dass die Wirkstoffe ein Enzym des 1-Desoxy-D-xylulose-5-phosphat Stoffwechselwegs inhibiert. Im vorliegenden Fall fehlen den Patentansprüchen die entsprechende Stütze bzw. der Patentanmeldung die nötige Offenbarung in einem solchen Maße, daß eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten. Schutzbereich unmöglich erscheint. Desungeachtet fehlt den Patentansprüchen auch die in Art. 6 PCT geforderte Klarheit, nachdem in ihnen versucht wird, die Wirkstoffe über das jeweils erstrebte Ergebnis zu definieren. Auch dieser Mangel an Klarheit ist dergestalt, daß er eine sinnvolle Recherche über den gesamten erstrebten Schutzbereich unmöglich macht. Daher wurde die Recherche auf die Teile der Patentansprüche gerichtet, welche im o.a. Sinne als klar, gestützt oder offenbart erscheinen, nämlich die Teile betreffend die Wirkstoffe des Anspruchs 30.

Der Anmelder wird darauf hingewiesen, daß Patentansprüche, oder Teile von Patentansprüchen, auf Erfindungen, für die kein internationaler Recherchenbericht erstellt wurde, normalerweise nicht Gegenstand einer internationalen vorläufigen Prüfung sein können (Regel 66.1(e) PCT). In seiner Eigenschaft als mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragte Behörde wird das EPA also in der Regel keine vorläufige Prüfung für Gegenstände durchführen, zu denen keine Recherche vorliegt. Dies gilt auch für den Fall, daß die Patentansprüche nach Erhalt des internationalen Recherchenberichtes geändert wurden (Art. 19 PCT), oder für den Fall, daß der Anmelder im Zuge des Verfahrens gemäß Kapitel II PCT neue Patentanprüche vorlegt.

Angaben zu Veröffentlicht

zur selben Patentfamille genoren

nak	es Aktenzeichen	
e1/EP	99/02463	-

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 19752700 A	02-06-1999	DE 29800547 U JP 11169186 A	08-04-1999 29-06-1999
			!
			!

Formblatt PCT/ISA/210 (Annang Patentlamitie)(Juli 1992)